Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets

(11) EP 0 750 043 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 27.12.1996 Bulletin 1996/52

(21) Numéro de dépôt: 95203663.0

(22) Date de dépôt: 28.12.1995

(51) Int. Cl.⁶: **C12N 15/52**, C12N 15/74, C12N 9/00, C12N 1/21, C12P 19/14, C12Q 1/68

(84) Etats contractants désignés:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT

(30) Priorité: 20.06.1995 EP 95201669

(71) Demandeur: SOCIETE DES PRODUITS NESTLE S.A.
1800 Vevey (CH)

(72) Inventeurs:

 Stingele, Francesca CH-1018 Lausanne (CH)

 Mollet, Beat CH-1074 Mollie-Margot (CH)

(54) Bactéries lactiques produisant des exopolysaccharides

Fragment d'ADN d'origine génomique codant pour au moins une enzyme impliquée dans la biosynthèse d'un EPS, et capable suite à la transformation d'une bactérie lactique de restaurer la production d'un EPS dans ladite bactérie n'en produisant pas initialement, ou de modifier la structure de l'EPS produit initialement par ladite bactérie. Protéines de la souche Streptococcus thermophilus CNCM I-1590 codées par le chromosome et qui sont impliquées dans la biosynthèse de l'EPS ayant la composition Glc:Gal:Gal-Nac=1:2:1. Procédé de fabrication d'un nouvel EPS, dans lequel on clone dans un vecteur un fragment d'ADN codant partiellement ou totalement pour au moins une enzyme impliquée dans la biosynthèse d'un EPS, on transforme des bactéries lactiques produisant un autre EPS par le vecteur recombinant, puis on sélectionne une bactérie lactique produisant un nouvel EPS.

EP 0 750 043 A1

Description

La présente invention se rapporte à l'utilisation de fragments d'ADN chromosomique de bactéries lactiques codant pour au moins une enzyme impliquée dans la biosynthèse d'exopolysaccharides, ainsi que des enzymes codées par ces fragments.

Etat de la technique

Il est connu que les bactéries lactiques sont susceptibles de produire dans leur milieu de culture deux classes de polysaccharides, à savoir les homopolysaccharides comme les dextranes ou les levanes qui sont constitués par l'assemblage répété d'un seul sucre, et les hétéropolysaccharides appellés communément exopolysaccharides ou EPS (EPS est l'abréviation du terme "exopolysaccharide") constitués par l'assemblage de plusieurs sucres différents formant une unité répétitive (Cerning J., Bactéries lactiques, Vol I, de Rossart H et Luquet F. M., Lorica, 309-329, 1994).

Une bactérie lactique produisant un EPS peut confèrer un caractère filant et/ou une texture lisse et crémeuse à un lait acidifié (Cerning et al., FEMS Microbiol., <u>87</u>, 113-130, 19/90). Les EPS peuvent aussi présenter des activités biologiques particulièrement intéressantes pour la santé humaine ou animale, comme des activités anti-tumeurs ou probiotiques, par exemple (Oda M. et al., Agric. Biol. Chem., <u>47</u>, 1623-1625, 1983; EP94870139.6)

Par ailleurs, l'industrie est confrontée à une instabilité génétique de la biosynthèse des EPS dans les bactéries lactiques. Ceci se traduit généralement au cours d'une fermentation par la perte de la production d'EPS par tout ou partie des bactéries lactiques (voir "Cerning J." ci-dessus). Les produits fermentés industriels sont ainsi sujets à des variations dans leur contenu en EPS, ce qui n'est pas toujours acceptable. Pour remédier à ces problèmes, l'industrie recours actuellement à l'isolation et la caractérisation périodique de ses bactéries de manière à séparer celles qui ont perdu leur caractère originel.

La biosynthèse d'EPS dans les bactéries lactiques mésophiles, c'est à dire les bactéries lactiques ayant une croissance optimale à 28-37°C, implique au moins une enzyme qui assure l'enchaînement des sucres. Aucun gène chromosomique ou plasmidique de bactéries lactiques mésophiles codant pour une telle enzyme n'a encore été identifié et séquencé, bien que l'on connaisse des plasmides impliqués dans la biosynthèse d'EPS.

WO 92/02142 révèle ainsi l'existence du plasmide pHV67 qui produit dans *Lactococcus lactis* subsp. *lactis* (mésophile) une substance capable d'augmenter la viscosité d'un lait fermenté. US5066588 décrit deux plasmides provenant d'une souche de *Streptococcus cremoris* (mésophile) capable de confèrer un caractère épaississant à un *Streptococcus lactis*. De même, Vescovo *et al.* ont mis en évidence un plasmide d'une souche *Lactobacillus casei* subsp. *casei* (mésophile) codant pour un phénotype Muc+, c'est à dire pour des fonctions liées à la production d'épaississants exocellulaires (Vescovo *et al.*, Biotechnology Letters, Vol II, 709-712, 1989).

Enfin, Van den Berg et al. cherchent à isoler d'un Lactobacillus sake (mésophile) un groupe de gènes chromosomiques impliqués dans la biosynthèse d'un EPS (Van den Berg D.J.C. et al., First International Conference on Polysacharide Engineering, Trondheim, Norway, June 6-8, 1994). Cependant aucun gène n'a encore été identifié et/ou séquencé.

D'un autre coté, la biosynthèse d'EPS dans les bactéries lactiques thermophiles, c'est à dire les bactéries lactiques ayant une croissance optimale à 37-45°C, n'est pas encore bien connue. On sait cependant qu'elle n'est pas associée à un plasmide. Vescovo et al. ont ainsi montré que le phénotype Muc+ de la souche Lactobacillus delbrueckii subsp bulgaricus 201 (thermophile) est lié à des fonctions chromosomiques (Vescoso et al., Biotechnology Letters, Vol II, 709-712, 1989).

Ainsi à ce jour, aucun gène ou groupe de gènes chromosomiques ou plasmidiques codant pour un EPS de bactéries lactiques mésophiles ou thermophiles n'a été identifié et/ou séquencé.

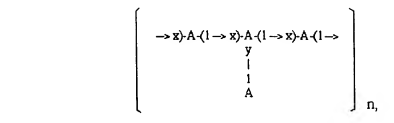
Il serait donc très intéressant d'avoir des moyens pour restaurer ou stabiliser la production originelle d'EPS dans les bactéries lactiques. De plus, il serait également intéressant d'avoir des moyens pour modifier la structure d'un EPS, et créer de ce fait de nouveaux EPS pouvant avoir des propriétés intéressantes.

Résumé de l'invention

L'invention se destine à fournir des nouveaux moyens pour contrôler, modifier et/ou restaurer la synthèse d'EPS invivo et in-vitro.

A cet effet, la présente invention concerne tout ADN d'origine chromosomique de bactérie lactique codant pour au moins une enzyme impliquée dans la biosynthèse de l'EPS présentant la structure répétée

55



où n > 1; A est choisi dans le groupe formé par β -D-Gal ρ , β -D-Glc ρ et leurs dérivés acétyl et phosphatyl; et x et y = 2, 3, 4, 5 ou 6 sachant que x \neq y.

Un autre objet de la présente invention concerne les vecteurs recombinants comprenant un fragment d'ADN selon la présente invention.

Un autre objet de la présente invention concerne une protéine susceptible d'être impliquée dans la biosynthèse de l'EPS ayant la structure répétée

ladite protéine ayant la séquence en acides aminés choisie dans le groupe formé par les séquences SEQ ID NO:2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, et les séquences homologues (séquences présentées dans la liste de séquences ciaprès).

Un autre objet de la présente invention concerne une bactérie lactique comprenant, intégré dans son chromosome ou par le moyen d'un plasmide réplicable, un fragment d'ADN selon l'invention.

Un autre objet de la présente invention concerne un procédé de production d'un EPS, dans lequel (1) on clone dans un vecteur un fragment d'ADN codant pour les enzymes selon l'invention, ledit vecteur comprenant en outre une séquence permettant la réplication autonome ou l'intégration dans une cellule hôte, (2) on transforme une cellule hôte par ledit vecteur, (3) puis on cultive la cellule hôte transformée dans des conditions appropriées pour la production d'un EPS.

L'invention concerne aussi un autre procédé de production d'un nouvel EPS dans lequel, (1) on clone dans un vecteur un fragment d'ADN codant pour au moins une enzyme impliquée dans la biosynthèse d'un EPS, (2) on transforme une bactérie lactique par ledit vecteur, (3) puis on cultive la bactérie lactique transformée dans des conditions appropriées pour la production d'un nouvel EPS.

La présente invention ouvre donc la possibilité d'utiliser des fragments d'ADN selon l'invention pour restaurer ou modifier la production d'EPS dans une bactérie lactique. On peut ainsi envisager d'exprimer ou de surexprimer dans une bactérie lactique l'expression des ADN selon l'invention, pour produire des EPS destinés à épaissir et rendre crémeux des boissons ou de la nourriture comme des desserts liquides, des yogourts, des soupes, des crèmes glacés, des crèmes de café, des sauces ou des mayonnaises, par exemple.

La présente invention permet aussi d'avoir des moyens nouveaux pour identifier des gènes chromosomiques de bactéries lactiques impliqués dans la biosynthèse d'EPS.

Enfin, la présente invention fournie aussi de nouvelles enzymes impliquées dans la biosynthèse de l'EPS décrit cidessus. Ces enzymes peuvent être ainsi avantageusement utilisées pour synthétiser ou modifier *in-vitro* un polysaccharide, comme un oligosaccharide ou un EPS, par exemple (Ichikawa Y. et al., American Chemical Society, <u>114</u>, 9283-9289, 1992).

Description des figures:

.

55

5

10

20

25

30

Figure 1.A. Carte physique de l'opéron impliquée dans la synthèse de l'EPS de la souche *S. thermophilus* CNCM l-1590. Les promoteurs et terminateurs sont respectivement représentés par des drapeaux et des épingles-à-cheveux. La flèche verticale indique la position du site d'insertion du transposon Tn*916*. Les flèches horizontales indiquent la présence de cadres de lectures (ORF) potentiels. Les noms des gènes correspondants aux ORFs sont

indiqués en dessous des flèches. Les enzymes de restrictions sont représentées de manière abrégé (S=Sacl; H= HindIII; E= EcoRI; B=BamHI).

Figure 1.B. Représentation des inserts chromosomiques de la souche CNCM I-1590, présents dans les 11 vecteurs pFS. P1, P2 et P3 indiquent la position des sondes qui sont utilisées pendant le criblage.

Figure 1.C. Représentation de l'insert génomique pFS101 comprenant tout l'operon *eps* du site de restriction *Sacl* à *Bam*HI; qui est cloné dans pJIM2279.

Figure 2. Représentation de la densité optique à 485nm des fractions de chromatographie par gel-filtration comprenant les sucres produits par la souche *Lactococcus lactis* MG1363 transformée par pFS101 ou pJIM2279. Fraction 9: 2×10⁶ Dalton (Da); fractions 11-13: 5×10⁵ Da; fractions 14-16: 7.2×10⁴ Da; fractions 17-18: 4×10⁴ Da; fraction 19 et supérieures: < 5×10³ Da.

5 Description détaillée de l'invention

5

10

55

Dans la suite de la description, le terme "EPS" désigne un exopolysaccharide produit par une bactérie lactique qui est constitué par l'assemblage de plusieurs sucres différents formant une unité répétitive.

On désigne par les dérivés acétyl et phosphatyl, le galactose ou le glucose comprenant au moins un radical acétyl et phosphatyl aux positions C₂ à C₆ sur le cycle du sucre.

Au sens de la présente invention, on entend par "séquence homologue" toute séquence nucléique ou d'acides aminés ayant une fonction identique, ne différant des séquences selon l'invention que par la substitution, la délétion ou l'addition d'un petit nombre de bases nucléiques ou d'acides aminés, par exemple 1 à 500 paires de bases (pb) ou 1 à 150 acides aminés.

Dans ce cadre, on considèrera en particulier comme homologues deux séquences d'ADN qui, du fait de la dégénérescence du code génétique, codent pour un même polypeptide. De même, on considèrera comme homologues deux protéines fonctionnelles qui sont reconnues par un même anticorps, le rapport des valeurs d'intensité de reconnaissance des deux protéines par l'anticorps n'excédant pas 1000, de prétérence 100, par exemple.

On considèrera aussi comme séquence homologue, celle qui présente plus de 70% d'homologie avec les séquences selon l'invention, en particulier plus de 80% ou 90%. Dans ce dernier cas, l'homologie est déterminée par le rapport entre le nombre de bases ou d'acides aminés d'une séquence homologue qui sont identiques à celles d'une séquence selon l'invention, et le nombre total de bases ou d'acides aminés de ladite séquence selon l'invention.

Au sens de la présente invention, on entend par "fragment qui s'hybride" tout fragment capable de s'hybrider aux fragments selon l'invention par la méthode de Southern-Blot (Sambrook et al.., Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, U.S.A., 1989, chapitres 9.31 à 9.58). De préférence, l'hybridation est conduite dans des conditions stringentes de manière à éviter des hybridations aspécifiques ou peu stables.

Enfin, le terme "fragment" ou "fragment d'ADN" doit être compris comme un ADN double brin d'origine chromosomique, qui peut être synthétisé, reproduit *in-vitro* par exemple par la méthode connue appelée "Polymérase Chain Reaction", ou reproduit *in-vivo* dans une bactérie du type *Escherchia coil*, *Lactococcus lactis*, ou *Streptococcus thermophilus* par exemple.

Pour sélectionner un fragment d'ADN selon la présente invention, il est possible de constituer une banque de grands fragments d'ADN d'une bactérie lactique produisant un EPS dans une bactérie lactique ne produisant pas d'EPS, puis de sélectionner le ou les clône(s) produisant un EPS. Pour cela, on digère l'ADN génomique d'une bactérie lactique produisant un EPS par une enzyme de restriction qui est spécifique d'un site de restriction relativement rare (BamHI, SalI, PstI) ou par une digestion partielle avec Sau3A, par exemple. On done le produit de digestion dans un plasmide d'expression ou d'intégration qui accepte de grands fragments (plasmide pSA3 décrit à l'exemple II), on introduit les plasmides recombinants dans la même espèce de bactérie lactique ne produisant pas d'EPS, on sélectionne au moins un clone transformé produisant un EPS, puis on identifie, on isole et on séquence classiquement le fragment d'ADN responsable de la production d'EPS.

Vu que les fragments d'ADN selon la présente invention sont susceptibles d'être de grande taille, du fait qu'ils peuvent contenir un groupe de gènes impliqués dans la biosynthèse d'EPS, on peut préférer introduire les plasmides recombinants dans la même souche de bactérie lactique dont provienne les fragments, à la différence près que cette souche a perdu la capacité de produire des EPS suite à un traitement mutagénique (traitement U.V., chimique ou par transposon).

Une alternative à la méthode décrite ci-dessus peut aussi consister à constituer une banque plasmidique de fragments d'ADN d'une souche de bactérie lactique produisant un EPS, à transformer la même souche de bactérie lactique par les plasmides incapables de s'y répliquer, à sélectionner les transformants ayant intégré un plasmide dans leur génome par recombinaison homologue (sélection par une résistance à un antibiotique, par exemple), à sélectionner les transformants ne produisant plus d'EPS, puis à isoler et séquencer les fragments d'ADN chromosomique des transfor-

mants sélectionnés qui sont adjacents au plasmide intégré. Pour cela, on peut digérer le chromosome des transformants, le liguer, puis effectuer une PCR-inverse à l'aide de sondes spécifiques du plasmide intégré ou introduire le produit de ligation dans une souche dans laquelle le plasmide recircularisé est capable de se répliquer, par exemple.

Une autre alternative à la méthode de sélection décrite ci-dessus peut aussi consister à transformer des bactéries lactiques produisant un EPS par un plasmide comprenant un transposon, à soumettre les bactéries à des conditions dans lesquelles le transposon s'excise du vecteur et s'intègre au hasard dans le génome, à sélectionner les clones de bactéries ayant perdu la capacité de produire des EPS, à isoler les fragments d'ADN génomiques desdits clones dans lesquels un transposon s'est intégré. Cette méthode est décrite plus en détail dans l'exemple I présenté ci-après.

Il faut remarquer que les méthodes de sélection décrites brièvement ci-dessus peuvent être appliquées à toutes les bactéries lactiques connues, notamment aux bactéries lactiques mésophiles comme par exemple *Streptococcus cremoris*, *Streptococcus lactis*, *Lactobacillus casei* subsp. *casei* et *Lactobacillus sake*, et les bactéries lactiques thermophiles comme par exemple *Streptococcus thermophilus*, *Lactobacillus delbruecki* subsp. *bulgaricus* et *Lactobacillus helveticus*. A cet effet, l'homme du métier dispose de techniques de transformation pour chaque espèce de bactérie lactique, et en particulier pour *Lactobacillus delbruecki* subsp. *bulgaricus* (Sasaki Y. *et al.*, FEMS Microbiology Reviews, 12, Fourth Symposium on Lactic Acid Bacteria, Noodwijkerhout, The Netherlands, Sept 1993).

De plus, les méthodes de sélection décrites ci-dessus permettent le plus souvent d'isoler seulement une partie d'un gène ou d'un groupe de gènes impliqués dans la biosynthèse d'un EPS. Néanmoins, l'homme du métier peut facilement identifier la partie restante du gène ou du groupe de gènes en sélectionnant dans une banque chromosomique, à l'aide de sondes nucléiques basées sur un fragment isolé, un ou plusieurs clones renfermant la partie restante, par exemple (voir l'exemple I.6)

On a pu ainsi caractériser une séquence d'ADN de 15,2 kb de la souche *Streptococcus thermophilus* déposée le 7 juin 1995, auprès de la Collection Nationale de Culture de Microorganisme (C.N.C.M.), Institut Pasteur, 28 rue du Dr Roux, 75724 Paris cedex 15, France, où elle a reçu le numéro de dépôt CNCM I-1590. Par ailleurs, cette souche Grampositif présente au microscope un aspect de coques non flagellées formant des chaînettes. Cette souche ne fait pas de spores et elle est anaéorobe facultative.

Cette séquence de 15,2kb comprend des gènes codant pour des enzymes nouvelles impliquées dans la biosynthèse d'un EPS ayant la structure répétée

30

35

55

Les nucléotides 648 à 15250 de cette séquence de 15,2kb sont représentés dans la séquence SEQ ID NO:1 donnée dans la liste de séquence ci-après. 13 gènes complets sont délimités dans la séquence nucléique SEQ ID NO:1 par les nucléotides 352-1803, 1807-2535, 2547-3239, 3249-3995, 4051-4731, 4898-5854, 6425-7540, 7736-8212, 8221-9192, 9285-10364, 10392-11339, 11302-12222, et 12233-13651.

On a pu montrer que tout ou partie de la séquence SEQ ID NO:1 kb permet, suite à une transformation, de restaurer une biosynthèse d'EPS dans une cellules hôte, comme une bactérie lactique mésophile ou thermophile qui initialement n'en produisait pas, notamment dans un *Streptococcus* ou un *Lactococcus*. A titre d'exemple, la séquence d'ADN selon l'invention peut ainsi être utilisée pour restaurer la production d'EPS dans un mutant de la souche *S.* thermophilus CNCM I-1590 n'en produisant plus (mutant naturel ou issu d'une mutagenèse).

Pour restaurer la biosynthèse d'un EPS, on peut intégrer tout ou partie de la séquence SEQ ID NO:1 comprenant au moins un des gènes précités dans une cellule hôte au moyen du procédé décrit dans EP564966, ledit procédé étant incorporé par référence dans l'enseignement de la présente invention. En résumé, ce procédé permet de pouvoir (1) transformer la cellule hôte avec un plasmide donneur qui ne s'y réplique pas, ledit plasmide comprenant ledit fragment intégré fonctionnellement (le cadre de lecture est conservé) dans une partie d'un opéron issu de la cellule hôte; (2) identifier les transformants comprenant intégré la totalité du plasmide; (3) sélectionner des transformants comprenant uniquement intégré dans le chromosome le fragment selon l'invention, les autres séquences du plasmide s'étant excisé du chromosome; (4) et cultiver les transformants sélectionnés dans des conditions appropriées pour la production d'un EPS.

On peut noter que ce procédé permet de ne pas utiliser des séquences promoteur et d'activation traductionnelle fonctionnels. De plus, les conditions de culture appropriées pour la production d'EPS sont à la portée de l'homme du métier, qui peut utiliser des milieux de culture standards, et choisir le pH, la température et l'agitation du milieu optimum selon la souche utilisée.

On peut aussi choisir de cloner tout ou partie de la séquence SEQ ID NO:1 comprenant au moins un des gènes précités dans un plasmide d'expression autoréplicatif en aval de séquences promoteur et d'activation traductionnelle fonctionnels, et le cas échéant en amont d'un terminateur, puis de transformer une cellule hôte par le plasmide recombinant.

Par ailleurs, on peut observer que l'EPS produit par une cellule hôte transformée par la séquence SEQ ID NO:1, par exemple un *Lactococcus lactis* ne produisant pas initialement un EPS, peut être différent de l'EPS qui devrait être normalement synthétisé par les enzymes recombinantes, en l'occurence l'EPS produit par la souche CNCM I-1590. L'utilisation de tout ou partie de la séquence de 15,2 kb peut donc permettre la création de variants de l'EPS décrit cidessus.

De même, on a pu montrer que tout ou partie de la séquence SEQ ID NO:1 peut aussi permettre, suite à une transformation, de modifier la structure répétée d'un EPS produit initialement par une cellule hôte, par exemple par une bactérie lactique mésophile ou thermophile, notamment un *Streptococcus* ou un *Lactococcus*.

10

20

Ces observations ouvrent ainsi la possibilité de réaliser une méthode originale de production d'un nouvel EPS, dans laquelle (1) on clone dans un vecteur un fragment d'ADN codant partiellement ou totalement pour au moins une enzyme impliquée dans la biosynthèse d'un EPS; (2) on transforme des bactéries lactiques par le vecteur recombinant; (3) on sélectionne le cas échéant une bactérie lactique produisant un nouvel EPS; (4) puis on cultive la bactérie lactique transformée dans des conditions appropriées pour la production d'un nouvel EPS. De préférence le vecteur code pour les protéines selon l'invention. De plus la bactérie lactique peut produire un autre EPS que celui synthétisé par les protèines codées par ledit vecteur.

En particulier, on clone dans un vecteur d'intégration un fragment d'ADN codant partiellement pour au moins une enzyme impliquée dans la biosynthèse d'un premier EPS, on introduit le vecteur recombinant dans des bactéries lactiques mésophiles ou thermophiles, pouvant le cas échéant produire un deuxième EPS par l'intermédiaire d'un ou plusieurs gènes chromosomiques ou plasmidiques, on isole les bactéries ayant intégrés dans leur chromosome le vecteur d'intégration, puis on sélectionne celles qui produisent un nouvel EPS à cause de l'inactivation d'un ou plusieurs gènes impliqués dans la biosynthèse du deuxième EPS. De préférence, le premier et le deuxième EPS sont identiques, et on choisit un fragment d'ADN codant partiellement (au moins 15 paires de bases) pour au moins une enzyme impliquée dans l'adjonction d'un sucre sur la chaine latérale de l'unité répétitive ou dans la modification d'un sucre comme une sulpho-, phosphoryl- ou acétyl-transférase, par exemple.

De même, on peut cloner dans un vecteur d'expression réplicatif un fragment d'ADN codant totalement pour au moins une enzyme impliquée dans la biosynthèse d'un premier EPS, on peut introduire le vecteur recombinant dans des bactéries lactiques mésophiles ou thermophiles, pouvant le cas échéant produire un deuxième EPS par l'intermédiaire d'un ou plusieurs gènes chromosomiques ou plasmidiques, on peut isoler les bactéries renfermant le vecteur réplicatif, puis on peut sélectionner celles qui produisent un nouvel EPS à cause de l'expression d'un ou plusieurs gènes impliqués dans la biosynthèse du premier EPS. De préférence, on choisit des fragments d'ADN codant pour des enzymes impliquées dans la modification d'un sucre comme une sulpho-, phosphoryl- ou acétyl-transférase par exemple, ou dans l'adjonction à l'unité répétitive d'un sucre comme une glucosyl-ou une galactosyl-transférase, par exemple.

De préférence, on utilise totalement ou partiellement au moins un des gènes portés par la séquence SEQ ID NO:1. On peut aussi utiliser au moins un gène plasmidique de bactéries lactiques mésophiles impliqué dans la biosynthèse d'un EPS (gène que l'on peut séquencer à partir de plasmides connus).

Enfin, le vecteur recombinant peut être tout fragment d'ADN, simple ou double brin, linéaire ou circulaire, d'expression ou d'intégration, et comprenant un une séquence d'ADN selon l'invention notamment tout ou partie de la séquence SEQ ID NO:1. Dans le cas où le procédé décrit dans EP564966 n'est pas utilisé, il faut veiller à ce que le vecteur puisse exprimer l'ADN selon l'invention par des séquences nucléiques adaptées (promoteur; site d'attachement du ribosome; codon préféré), et le cas échéant à ce qu'il comprenne une ou plusieurs origines de réplication de diverses bactéries, notamment d'Escherichia coli et/ou d'un Streptococcus, par exemple.

L'invention concerne aussi les nouvelles enzymes codées par les gènes de la séquence SEQ ID NO:1, notamment les séquence qui leur sont homologues On peut ainsi envisager de les utiliser pour modifier ou synthétiser *in-vitro* un oligosaccharide ou un polysaccharide comme un EPS, par exemple. Pour cela, il est préférable de purifier au moins une de ces enzymes, en surexprimant classiquement leur gène dans une bactérie et en les isolant classiquement, par précipitation et/ou chromatographie du milieu de culture, par exemple.

Un autre objet de la présente invention concerne une bactérie lactique comprenant, intégré dans son chromosome ou par le moyen d'un plasmide réplicable, une séquence d'ADN selon l'invention. De préférence, la séquence comprend au moins un des gènes de la séquence SEQ ID NO:1.

L'invention concerne aussi toute utilisation de fragments de la séquence SEQ ID NO:1 ou de fragments du brin complémentaire de cette séquence, d'au moins 15 paires de bases, comme amorce pour faire une PCR ou comme sonde pour détecter *in-vitro* ou inactiver *in-vivo* des gènes de bactéries lactiques impliqués dans la biosynthèse d'un EPS. Cette limite inférieure est arbitrairement fixée du fait que les petits fragments s'hybridant spécifiquement ont généralement une longeur de 15-25 pb.

La présente invention est décrite plus en détail ci-après à l'aide du complément de description qui va suivre, qui se

réfère à des exemples d'obtention de fragments d'ADN, de plasmides recombinants et de bactéries transformées selon l'invention. Ces exemples sont précédés d'une description des milieux de culture. Il va de soi, toutefois, que ces exemples sont donnés à titre d'illustration de l'objet de l'invention dont ils ne constituent en aucune manière une limitation. La manipulation de l'ADN, le clonage et la transformation de cellules bactériennes sont, en l'absence de précisions contraires, effectués selon les protocoles décrits dans l'ouvrage de Sambrook et al. cité plus haut. Les pourcentages sont donnés en poids, sauf indication contraire.

Milieux: (rajouter 1,5% de Bacto-agar pour un milieu solide)

- M17 (Difco,USA): tryptone 0,5%, soytone 0,5%, viande hydrolysée 0,5%, extrait de levure 0,25%, acide ascorbique 0,05%, sulphate de magnésium 0,025%, disodium-beta-glycérophosphate 1,9% et de l'eau.
 - LM17: milieu M17 comprenant 1% de lactose.
 - GM17: milieu M17 comprenant 1% de glucose.
 - MSK: lait écrémé (poudre reconstituée à 10%) comprenant 0,1% d'extrait de levure.
 - MAM: lait écrémé (poudre reconstituée à 10%) comprenant 10% d'un mélange d'rides aminés (495 mg/l Ala, 343 mg/l Arg, 682 mg/l Asp, 59 mg/l Cys, 1229 mg/l Glu, 759 mg/l Gly, 153 mg/l His, 215 mg/l Iso, 470 mg/l Leu, 565 mg/l Lys, 122 mg/l Met, 255 mg/l Phe, 436 mg/l Pro, 68 mg/l Ser, 170 mg/l Thr, 61 mg/l Try, 304 mg/l Val ajusté à pH5).
 - HJL: tryptone 3%, extrait de boeuf 0,2%, extrait de levure 1%, lactose 1% et KH₂PO₄ pH 6,5 0,5%.
- Rouge de Ruthénium: extrait de levure 0,5%, lait en poudre écrémé 10%, sucrose 1%, agar 1,5% et 0,08g/l de rouge de ruthénium (voir FR2632968).

Exemple I: donage d'un fragment d'ADN de la souche S. thermophilus Sfi6

I.1. Sélection d'une souche S. thermophilus productrice d'EPS: on cultive les souches de bactéries lactiques de la collection Nestlé dans un milieu liquide HJL et on en étale des dilutions sur un milieu solide Rouge de Ruthénium. Les souches productrices d'EPS demeurent de couleur blanche car les EPS empêchent le colorant de teinter leur paroi cellulaire. Par contre, les souches non-productrices se colorent en rouge du fait de l'affinité du colorant pour le peptidoglycane de leur paroi cellulaire.

On a ainsi sélectionné parmi les bactéries lactiques productrices d'EPS la souche *S. thermophilus* Sfi6, qui a reçu le numéro de dépôt CNCM I-1590 et que l'on désignera dans la suite des exemples par l'expression "souche Sfi6".

<u>l.2 .Structure répétée de l'EPS:</u> la structure de l'EPS produit par la souche Sfi6 a été publiée par Doco *et al.* (Carbohyd. Res., <u>198</u>, 313-321, 1995). Cet EPS présente la composition Glc:Gal:GalNac=1:2:1, et l'unité tétrasaccharidique répétée:

35

40

45

30

<u>I.3. Mutagenèse par le transposon Tn916:</u> on rend la souche Sfi6 résistante à la streptomycine en la cultivant par des transferts répétés dans un milieu HJL supplémenté par des teneurs croissantes de 20 à 2000µg/ml de streptomycine, puis en sélectionnant les souches devenues naturellement résistantes.

On conjugue la souche Sfi6 résistante à la streptomycine et la souche Enterococcus faecalis JH2-2 qui possède un plasmide pAM180 portant le transposon Tn916 (Tn916 est connu pour porter un gène de résistance à la tetracycline; Gawron et al., Nature, 300, 281-283, 1982). Pour cela, on mélange à 1ml d'une culture d'une nuit dans un milieu M17 à 37°C de la souche E. faecalis JH2-2, 10ml d'une culture d'une nuit dans un milieu HJL à 42°C de la souche Sfi6, on centrifuge les cellules et on les resuspend dans des tubes comprenant 100µl de milieu HJL, on dépose la suspension sur un milieu solide LM17 que l'on incube à 37°C pendant 20h, on récupère les cellules par grattage et on les resuspend dans des tubes de 10 ml de milieu liquide HJL, on incube les tubes à 42°C pendant 4h en les agitant de temps en temps, puis on étale des dilutions des cultures sur un milieu LM17 solide supplémenté de 2,5µg/ml de tetracycline et 2000µg/ml de streptomycine.

En réalisant 20 conjugaisons en parrallèles (mutations indépendantes), on a pu ainsi sélectionner 2×10⁴ transconjugants résistants à la tetracycline et à la streptomycine.

1.4. Sélection de mutants de la souche Sfié ne produisant plus d'EPS [phénotype EPS(-)]; on transfert les transcon-

jugants résistants sur le milieu solide Rouge de Ruthénium supplémenté par 2,5μg/ml de tetracycline et 2000μg/ml de streptomycine. Environ 10% des transconjugants forment des colonies rouges EPS(-). On sélectionne ensuite environ 800 colonies rouges que l'on cultive une nuit dans des plaques de microtitration comprenant 200μl de milieu HJL supplémenté de 2,5μg/ml de tetracycline. On cultive ensuite 100μl de la culture HJL dans 1ml d'un lait MSK. Environ, 25% des colonies rouges testées présentent un phénotype EPS(-) stable dans le lait (le lait n'est pas épais et filant, et l'analyse du surnageant de culture ne révèle pas d'EPS). Les autres colonies rouges présentent un phénotype EPS(+) ou retrouvent le phénotype EPS(+) après plusieurs sous-cultures dans le lait.

En conclusion, les mutants stables EPS(-) ont perdu leur capacité à produire des EPS à cause de l'intégration du transposon Tn916 dans un gène chromosomique impliqué dans la biosynthèse des EPS. En effet, les mutants stables EPS(-) peuvent retrouver un phénotype EPS(+) lorsqu'on les cultive dans un milieu de croissance dépourvu de tetracycline (excision et perte du transposon).

1.5 Caractérisation de mutants stables EPS(-): on analyse environ 100 mutants stables par Southern-blot d'une préparation d'ADN chromosomique des mutants, digérée par *Hind*III, et hybridation du filtre de Southern-blot avec le gène *tetM* radioactif (code une résistance à la tetracycline) provenant du plasmide pIC182 (Hill *et al.*, Applied and Env. Micro., <u>54</u>, 1230-1236, 1988). Environ 85% des mutants analysés présentent une bande majoritaire identique correpondant à un locus appellé "locusA". On peut remarquer pour certains des autres mutants deux autres bandes majoritaires (locus B et C) correspondant à des locus connus impliqués dans la biosynthèse de la paroi cellulaire (publication en préparation).

1.6 Caractérisation du locus A: les régions chromosomiques proches du transposon Tn916 intégré peuvent être isolées par une PCR-inverse. Pour cela, on digère classiquement 1μg d'une préparation d'ADN chromosomique d'un mutant choisi arbitrairement (mutant n°1) par HindIII pendant 4h, on extrait l'ADN au phénol/chloroforme, on le dilue dans 720μl d'eau, on chauffe l'ADN dilué à 56°C pendant 5 min, on refroidit l'ADN sur de la glace, on lui ajoute 80μl d'un tampon de ligation 10 fois concentré et 5 unités d'une T4-ligase (Boehringer-Manheim), on l'incube à 12°C pendant 16 h, on le chauffe à 70°C pendant 15 min pour inactiver la ligase, puis on le concentre dans un volume de 100μl par plusieurs extractions successives dans du butanol. On ajoute alors dans un dispositif de PCR 10μl du mélange de ligation, 100pmol d'amorces, 15mM de dNTPs, 10μl de tampon et 0,2 unité de Super-Taq polymerase (Stehlin GmBH). Les amorces nucléiques (ou primers) sont choisies à partir de la séquence connue du transposon Tn916.

En utilisant les amorces ayant la séquence SEQ ID NO:15 et SEQ ID NO:16 on a pu isoler par PCR un fragment de 1kb. De plus, en utilisant les amorces SEQ ID NO:17 et SEQ ID NO:18 on a pu isoler un fragment de 4kb (voir la liste de séquences ci-après).

Un troisième fragment de 0.8kb peut être aussi isolé du mutant n°1, en réalisant une seconde PCR-inverse à partir de son ADN chromosomique digéré par Rsal et à l'aide des amorces ayant la séquence SEQ ID NO:18 et SEQ ID NO:19 (voir la liste de séquence ci-après).

Les fragments de 1kb et de 0.8kb ont été clonés dans le plasmide linéarisé pGEMT (Promega, USA). Le séquencage de ces fragments par la méthode des didéoxynucléotides (kit f-mol[®] DNA Sequencing System, Promega) montre deux séquences qui, en se recoupant, couvrent trois cadres de lectures ouvertes (ORFs) correpondants aux nucléotides 9933 à 11643 de la séquence SEQ ID NO:1.

Les fragments de 1kb et 4kb ont également été utilisés pour cribler une banque λ-ZAP Express (Stratagene, USA) renfermant des fragments d'ADN de la souche Sfi6. Pour cela, selon les recommandations du fournisseur on digère partiellement une préparation d'ADN dudit mutant par *Sau*3A, on sépare les fragments par une électrophorèse sur gel d'agarose, on coupe du gel les bandes correspondantes à des fragments de 5 à 12kb, on élue l'ADN, puis on le ligue au vecteur λ-ZAP Express préalablement digéré par *Bam*Hl. On encapside *in-vitro* le produit de ligation à l'aide du système GigagoldIII (Stratagene), on mélange ensuite les phages avec des *Escherichia coli* XL1Blue (Stratagene) selon les recommandations du fournisseur, puis on étale le mélange sur boîte de Petri. On analyse ensuite les plaques recombinantes par hybridation de leur ADN transféré sur une membrane Hybond-N (Amersham Life Sciences, UK) avec les fragments de 1kb et 4kb préalablement rendus radioactifs (kit Random Primed DNA Labeling, Boehringer-Manheim).

Parmi 3000 plaques recombinantes, on a pu sélectionner par hybridation environ 20 plaques positives, desquelles on a ensuite isolé les vecteurs λ-ZAP Express, puis excisé les vecteurs pCMV renfermant un insert chromosomique (voir les recommandations du fournisseur Stratagene). Ces vecteurs recombinants sont appelés dans la suite des exemples "pFS".

On a ensuite séquencé les inserts chromosomiques de 11 vecteurs pFS (kit f-mol[®] DNA Sequencing System), à savoir les vecteurs pFS14, pFS15, pFS26, pFS30, pFS33, pFS49, pFS50, pFS65, pFS73, pFS80 et pFS86 (voir figure 1.B) qui comprennent respectivement des fragments correspondant aux nucléotides de la séquence SEQ ID NO:1, 9314-14602, 1-3159, 7988-11253, 1702-7991, 1361-7229, 4400-8477, 648-7676, 5997-11253, 8474-13489, 3550-7229, et 648-1702.

En recoupant les séquences nucléiques des différents inserts chromosomiques, on a pu ainsi caractériser une séquence de 15,2kb correspondant au locus A de la souche Sfi6 (voir figure 1.A). Les nucléotides 648 à 15250 de cette séquence de 15,2kb sont représentés dans la séquence SEQ ID NO:1.

I.7. Analyse de la séquence SEQ ID NO:1:

30

35

45

La séquence SEQ ID NO:1 comprend la totalité de l'opéron eps de la souche Sfi6. Cette séquence comprend 13 ORFs complets, dans la même orientation, que l'on appelle eps A, B, C, D, E, F, G, H, I, J, K, L, M (voir figure 1.A). Cette séquence comprend en outre 1 ORF complet à l'extrémité 3' de la séquence, qui est codé par le brin complémentaire. Cet ORF, appellé orfZ, marque probablement la fin de l'opéron du fait de son orientation inverse par rapport aux autres ORFs.

La comparaison des séquences en acides aminés codées par les 13 premiers ORFs avec celles de protéines présentes dans la banque de donnée Swiss-Prot, à l'aide des logiciels FASTA, PEPPLOT et PILEUP de GCG-softwear, Wisconsin, USA, permet de déduire la fonction des 13 protéines codées par l'opéron *eps*. Les résultats sont présentés ci-après.

L'ORF *epsA* (nucléotides 352-1803) code pour une protéine EpsA (SEQ ID NO:2) ayant 26,4% d'identité avec la protéine LytR de *Bacillus subtilis* qui est impliquée dans la régulation de l'autolysine *N*-acetylmuramoyl-L-alanine (Lazaveric *et al.*, J. Gen. Microbiol., <u>138</u>, 1949-1961, 1992). EpsA est donc probablement une protéine de régulation de l'opéron *eps*. Par ailleurs, puisqu'un ORF de régulation d'un opéron est généralement trouvé en amont des autres ORFs, le gène *epsA* est probablement le premier gène de l'opéron *eps*. Ceci est confirmé par le fait qu'un terminateur est trouvé aux nucléotides 230-252, un promoteur aux nucléotides 274-302, et un site d'attachement des ribosomes aux nucléotides 340-345 de la séquence SEQ ID NO:1.

Le gène *epsB* (nucléotides 1807-2535) code pour une protéine EpsB (SEQ ID NO:3) ayant 67,5% d'identité avec la protéine CpsA de *Streptococcus agalactiae* et 30% d'identité avec la protéine CapC de *Staphylococcus aureus* (Rubens *et al.*, Mol. Microbiol., <u>8</u>, 843-885, 1993; Lin *et al.*, J. Bacteriol., <u>176</u>, 7005-7016, 1994). La fonction précise de ces gènes est encore inconnue, en dehors du fait qu'ils sont essentiels pour la synthèse de la capsule qui est constituée de polysaccharides accrochés aux phospholipides de la membrane externe des bactéries.

Le gène *epsC* (nucléotides 2547-3239) code pour une protéine EpsC (SEQ ID NO:4) ayant 52% d'identité avec la protéine CpsB de *Streptococcus agalactiae* qui est impliquée dans la synthèse de la capsule (Rubens *et al.*). EpsC a aussi 23% d'identité, 49% de similarité, et un profil d'hydrophobicité comparable à celui des protéines CLD de *Salmonella typhimurium*, *Salmonella enterica* et *Escherichia coli* (Batchelor *et al.*, J. Bacteriol., <u>174</u>, 5228-5236, 1992; Bastin *et al.*, Mol. Microbiol., <u>7</u>, 725-734, 1993). Il faut remarquer que les protéines CLD sont impliquées dans le contrôle de la longeur des chaînes de polysaccharides lors de leur biosynthèse.

Le gène *epsD* (nucléotides 3249-3995) code pour une protéine EpsD (SEQ ID NO:5) ayant 60,5% d'identité avec la protéine CpsC de *Streptococcus agalactiae*, ayant 34,5% d'identité avec la protéine CapA de *Staphylococcus aureus*, et ayant 33% d'identité avec la protéine ExoP de *Rhizobium meliloti* (Rubens *et al.*; Lin *et al.*; Becker *et al.*, Mol. Gen. Genet., <u>241</u>, 367-379, 1993). La protéine ExoP est une protéine de membrane qui est impliquée dans la translocation d'EPS et/ou de précurseurs d'EPS.

Le gène *epsE* (nucléotides 4051-4731) code pour une protéine EpsE (SEQ ID NO:6) présentant des homologies significatives avec de nombreuses protéines ayant une activité galactosyl-transférase (Rubens *et al.*). Ce gène code donc probablement pour une galactosyl-transférase.

On peut remarquer que les gènes *epsB*, *C*, *D*, *E* de *S. thermophilus* Sfi6 sont similaires à ceux de l'opéron de *S. agalactiae* comprenant les gènes *cpsA*, *B*, *C*, *D* (Rubens *et al.*). De plus, ils sont organisés de la même façon. Bien que les polysaccharides de capsule et l'EPS des deux souches soient très différents, ceci indique qu'une région chromosomique a été probablement tranférée entre ces deux espèces.

Le gène *epsF* (nucléotides 4898-5854) code pour une protéine EpsF (SEQ ID NO:7) ayant respectivement 24,5% et 23% d'identité avec les protéines CapH et CapM de *S. mutans* qui sont impliquées probablement en tant que glycosyl-transférases dans la biosynthèse de la capsule (Lin *et al.*).

Le gène *epsG* (nudéotides 6425-7540) code pour une protéine EpsG (SEQ ID NO:8) ayant 20,5% d'identité et 50% de similarité avec la N-acétylglucoseamine-transférase de *Salmonella tryphimurium* LT2 qui est impliquée dans la biosynthèse du polysaccharide LPS de la membrane externe (Mac Lachlan *et al.*, J. Bacteriol., <u>173</u>, 7151-7163, 1991). Du fait qu'une *N*-acétylglucosamine n'est pas impliquée dans la biosynthèse de l'EPS de la souche Sfi6 (il n'y a pas de glucose acetylé), le gène *eps*G code probablement pour une glucosyl-transférase, une *N*-acétylglucosyl-transférase ayant une activité *N*-acétylglucosamine-épimérase.

Le gène *epsH* (nucléotides 7736-8212) code pour une protéine EpsH (SEQ ID NO:9) ayant de fortes homologies avec des acétyl-transférases NodL-LacA-CysE (Downie *et al.*, Mol. Microbiol. 3, 1649-1651, 1989). De ce fait la protéine EpsH pourrait être une acétyl-transférase impliquée dans la biosynthèse de la N-acétylgalactoseamine de l'EPS.

Le gène *epsl* (nucléotides 8221-9192) code pour une protéine Epsl (SEQ ID NO:10) ayant 24% d'identité avec une protéine, codée par un l'ORF RfbV du cluster *rfb* de *Salmonella typhimurium*, qui est probablement une glycosyl-transférase (Jiang *et al.*; Liu *et al.*, J. Bacteriol., <u>177</u>, 4084-4088, 1995).

Le gène epsJ (nucléotides 9285-10364) code pour une protéine EpsJ (SEQ ID NO:11) ayant 20% d'identité et un profil d'hydrophobicité comparable à celui d'une protéine d'un ORF du cluster rfb de Salmonella enterica qui est luimême similaire à une polymérase de l'antigène O des salmonelles du groupe B et C2 (Lee et al., J. Gen, Microbiol.,

138, 1843-1855, 1992; Morona et al., J. Bacteriol. 176, 733-747, 1994). Le gène epsJ pourrait donc coder une EPS-polymérase qui polymériserait l'unité tétrasaccharide de l'EPS.

Le gène *epsK* (nucléotides 10392-11339) code pour une protéine EpsK (SEQ ID NO:12) ayant 18% d'identité et 42% de similarité avec la protéine, codée par le gène *lipB* de *Neisseria meningitidis*, qui est impliquée dans la biosynthèse de la capsule en accrochant des polysaccharides aux phospholipides de la membrane externe (Frosch *et al.*, Mol. Microbiol., §, 483-493, 1993). Sachant que les *S. thermophilus* n'ont pas de membrane externe (Gram-positif), le gène *epsK* pourrait donc coder une enzyme impliquée dans l'accrochage des EPS aux phospholipides de la membrane cellulaire, qui de concert avec un transporteur d'EPS (probablement EpsC et EpsD) et une enzyme qui détache les EPS, participerait au transport de l'EPS à travers la membrane (modèle en accord avec celui présenté par Frosch *et al.*).

Par ailleurs, on peut remarquer que le transposon Tn916 est intégré dans le gène *epsK* du mutant n°1 utilisé pour identifier l'opéron *eps* (voir le point l.6 ci-dessus), entre les nucléotides 10540-10541 de la séquence SEQ ID NO:1.

Le gène *epsL* (nucléotides11302-12222) code pour une protéine EpsL (SEQ ID NO:14) qui ne présente aucune homologie avec des protéines connues. Les 38 premiers nucléotides sont couverts par l'extrémité 3' de *epsK*, ce qui laisse supposer une expression coordonnée des deux protéines, et une activité de la protéine EpsL dans le transport membranaire de l'EPS.

Le gène *epsM* (nucléotides 12233-13651) code pour une protéine EpsM (SEQ ID NO:13) qui ne présente aucune homologie avec des protéines connues de la banque de données Swiss-prot. Ce gène est certainement impliqué dans la biosynthèse de l'EPS de la souche Sfi6 car il n'y a pas, en amont, un promoteur spécifique pour ce gène.

Le gène offZ (13732-14305 sur le brin complémentaire) est présent en orientation inverse par rapport au reste des ORFs de l'opéron *eps*. De ce fait, il n'est probablement pas impliqué dans la biosynthèse de l'EPS de la souche Sfi6. De plus, il ne présente aucune homologie avec des protéines connues de la banque de données Swiss-prot.

En conclusion, les inserts chromosomiques isolés des 11 vecteurs pSF (voir le point I.6 ci-dessus) couvrent une région chromosomique de la souche *S. thermophilus* Sfi6 qui est manifestement impliquée dans la biosynthèse de l'EPS. On a pu ainsi identifier 13 gènes complets qui comprennent en amont un promoteur délimitant le début de l'opéron *eps*.

Exemple II: inactivation du gêne epsJ

10

On inactive par recombinaison homologue le gène *epsJ* de l'opéron *eps* pour confirmer son importance dans la biosynthèse de l'EPS.

Pour cela, on isole un fragment Dral-SalI du plasmide pGEMT renfermant le fragment de PCR de 0.8 kb (voir l'exemple I.6 ci-dessus), on le ligue dans le plasmide thermosensible pSA3 (Dao et~al., Appl. Environ. Microbiol., $\underline{49}$, 115-119, 1985) préalablement digéré par EcoRV et SalI, on transforme la souche E.~coli XL1-blue par le produit de ligation, on sélectionne des transformants, on isole un plasmide recombinant, puis on transforme par électroporation la souche S.~thermophilus Sfi6 avec le plasmide recombinant au moyen d'une méthode adaptée de celle décrite par Slos et~al. (Appl. Environ. Microbiol., $\underline{57}$, 1333-1339, 1991). On resuspend les cellules soumises à une décharge de 2,1kV, $25\mu F$ et 400Ω dans 1ml de milieu HJL que l'on incube 4h à 37°C (température permissive), on étale les cellules sur un milieu solide LM17 supplémenté de 2,5 μ g/ml d'erythromycine que l'on incube 16h à 37°C, puis on sélectionne les colonies transformées qui survivent. On incube ensuite les colonies sélectionnées dans 2 ml de milieu HJL supplémenté de 2,5 μ g/ml d'erythromycin jusqu'à ce que la densité optique à 600nm (DO₆₀₀) de la culture atteigne 0,2, on soumet la culture à 45°C jusqu'à ce que la DO₆₀₀ atteigne 1.0 (le plasmide ne se réplique plus), puis on étale des dilutions de la culture sur un milieu LM17 solide supplémenté de 2,5 μ g/ml d'erythromycine que l'on incube 12h à 45°C.

Les colonies qui survivent ont intégré dans le gène *epsJ* le plasmide pSA3 recombinant. Ceci peut être vérifié par Southern-Blot d'une préparation d'ADN chromosomique des colonies survivantes digérée par *Eco*Rl (coupe une seule fois dans pSA3), et hybridation du filtre de Southern-Blot avec le fragment radioactif précité *Dral-Sall*. Les colonies ayant intégré le plasmide pSA3 présentent deux bandes sur le filtre de Southern-Blot. De plus, les colonies ayant intégré dans *epsJ* le plasmide pSA3 recombinant présentent un phénotype EPS(-) sur un milieu solide Rouge de Ruthénium, et ont perdu leur caractère filant dans un lait MSK (voir l'exemple I.4 ci-dessus).

Exemple III; inactivation des gènes eps A. B. C. D. E. F. G. H. I. K. L. M

On a montré aux exemples I et II que l'inactivation des gènes *epsK* et *epsJ*, par insertion d'un transposon ou d'un plasmide intégratif, interrompt la biosynthèse d'EPS dans la souche Sfi6.

De même, on peut inactiver par recombinaison homologue les autres gènes de l'opéron *eps* de la souche Sfi6, et observer ainsi une interruption de la biosynthèse d'EPS. Pour cela, on amplifie par PCR un fragment d'un ORF provenant d'un des 11 vecteurs pFS décrits à l'exemple I.6 ci-dessus. On le clone dans le plasmide pSA3, puis on le transforme et on l'intègre à la souche Sfi6 dans les mêmes conditions que celles décrites à l'exemple précédent.

Exemple IV: restauration de la production d'EPS

On coupe par *EcoRl* pFS30, on sépare les fragments, on ligue le fragment de 5.5 kb à pFS14 préalablement digéré par *EcoRl*, on transforme des cellules XL1-blue par le produit de ligation, on sélectionne des clones transformés présentant une bonne orientation des inserts, on isole un plasmide appellé pFS30-14, on ligue un fragment *EcoRl* central de pFS65 à pFS30-14 préalablement coupé par *EcoRl*, on transforme des cellules XL1-blue par le produit de ligation, puis on sélectionne des clones transformés présentant une bonne orientation des inserts. Le plasmide recombinant résultant, appellé pFS30-65-14, comprend les nucléotides 1702 à 14602 de la séquence SEQ ID NO:1.

On coupe ensuite pFS30-65-14 par Sall et Smal, on sépare le fragment de 12.9 kb, on le ligue à pSA3 préalablement coupé par EcoRV et Sall, on transforme des cellules XL1-blue par le produit de ligation, on sélectionne des clones transformés, et on isole des plasmides pSA3 recombinants.

On transforme par électroporation la souche *S. thermophilus* CNCM I-1292 déposée le 29 mars 1993 par les plasmides pSA3 recombinants. Cette souche Gram-positive présente au microscope un aspect de coques non flagellées formant des chaînettes, elle ne fait pas de spores, elle est anaéorobe facultative, elle ne produit pas d'EPS, et elle présente dans son génome 1000 pb correspondant à l'extrémité 5' de l'operon *eps*. Le plasmide pSA3 recombinant peut donc s'intégrer dans le génome de la souche CNCM I-1292. Certains des clones transformés présentent un phénotype EPS(+) sur un milieu solide Rouge de Ruthénium, et un caractère filant dans un lait MSK.

Exemple V restauration de la production d'EPS

20

On digère le chromosome de la souche Sfi6 par des enzymes qui ne coupent pas dans la séquence SEQ ID NO:1 (BamHl, Sall, Nrul, Stul), on sépare le produit de digestion sur un gel d'agarose, on élue les bandes de 15-25 kb, on les ligne dans pSA3 préalablement coupé par une enzyme de restriction appropriée, on transforme par électroporation la souche S. thermophilus CNCM I-1292, puis on sélectionne des transformants par transferts des colonies sur un filtre suivi d'une hybridation de leur ADN avec l'insert de pFS14 rendu préalablement radioactif. Certains des clones transformés présentent un phénotype EPS(+) sur un milieu solide Rouge de Ruthénium, et un caractère filant dans un lait MSK.

Exemple VI modification d'un EPS

30

On transforme par électroporation la souche *S. thermophilus* CNCM I-1422, déposée le 18 mai 1994, par le plasmide pSA3 recombinant de l'exemple V. Cette souche Gram-positive présente au microscope un aspect de coques non flagellées formant des chaînettes, elle ne fait pas de spores, elle est anaéorobe facultative, et elle produit un EPS ayant la composition Glc:Gal=2:2.

35

Exemple VII modification d'un EPS

On transforme par électroporation la souche *S. thermophilus* CNCM I-1351, déposée le 5 août 1993, par le plasmide pSA3 recombinant de l'exemple V. Cette souche Gram-positive présente au microscope un aspect de coques non flagellées formant des chaînettes, elle ne fait pas de spores, elle est anaéorobe facultative, et elle produit un EPS ayant la composition Glc:Gal:Rha=1:3:2

Exemple VIII modification d'un EPS

45

On isole de l'ADN chromosomique de la souche CNCM I-1590 par le méthode de Slos et al. (Appl. Environ. Microbiol., <u>57</u>, 1333-1339, 1991). On digère la préparation d'ADN par SacI et BamHI, on sépare les fragments d'ADN par électrophorèse sur gel d'agarose 0,7%, on élue les fragments de 12 à 16kb, on ligue l'ADN extrait au vecteur pJIM2279 (obtenu de P. Renault, INRA, Jouy-en-Josas, Paris, France) préalablement digéré par SacI et BamHI puis déphosphorylé. On transforme la souche Lactococcus lactis MG1363 (J. Bacteriol., 154, 1-9, 1983), cultivée sur milieu GM17 à 30°C, par la méthode de De Vos et al. (Gene, <u>85</u>, 169-176, 1989). On sélectionne les clones transformés par hybridation du DNA génomique des clones avec l'une des sondes ayant la séquence SEQ ID NO:15, 16, 17, 18 et 19. Parmi 400 transformants, 6 clones positifs sont sélectionnés, dont 1 comprend un plasmide appelé pFS101 représenté à la figure 1.C.

Pour déterminer si le plasmide pFS101 est capable d'induire la production d'EPS recombinant, *L. lactis* MG1363 est retransformé par pFS101, et directement étalé sur le milieu solide rouge de ruthénium. A titre de comparaison, *L. lactis* MG1363 est transformé par le plasmide pJIM2279 puis est directement étalé sur le milieu solide rouge de ruthénium Les résultats montrent que toutes les colonies comprenant pJIM2279 ont un phénotype rouge (3000 colonies EPS(-)), tandis que plus de 99,5% des colonies comprenant pFS101 ont un phénotype blanc (800 colonies EPS(+), à l'exception de 2 colonies). La souche *L. lactis* MG1363 transformé par pFS101 produit donc un EPS recombinant.

On fait produire l'EPS de la souche *L. lactis* MG1363 transformée par pFS101, en la cultivant dans le milieu MAM, à un pH de 5,5, à 30°C sous agitation magnétique de 60 rotation par minute. On isole l'EPS recombinant en mélangeant le milieu de culture à 40% d'acide trichloro-acétique, en centrifugeant le mélange 20 min à 8000g, en mélangeant un volume égal d'acétone au précipité, en incubant le tout à 4°C pendant 12h, en précipitant le mélange à 10000g pendant 1h, en mettant en suspension le précipité dans de l'eau, en ajustant le pH du mélange à 7, en le dialysant contre de l'eau pendant 24h, en l'ultracentrifugeant à 100000g pendant 1h, en récupérant le surnageant, puis en lyophilisant le surnageant. A titre de comparaison, on cultive la souche *L. lactis* MG1363 transformée par pJIM2279 dans les mêmes conditions et on isole les sucres de la même manière.

On détermine la quantité de sucres neutres totaux par la méthode de Dubois *et al.* (Anal. Chem., <u>28</u>, 350-356, 1956). Les résultats montrent que la souche transformée par pFS101 produit 10mg/l de sucres, exprimé en glucose équivalent, tandis la souche transformée par pJIM2279 produit des traces de sucre (< 1mg/l).

On estime le poids moléclaire de l'EPS recombinant par chromatographie sur une colonne de gel-filtration Superose-6 (Pharmacia) qui est connectée au système FPLC (Pharmacia) préalablement calibré avec du dextran commercial (Sigma) de 2×10⁶ à 5×10³ Dalton (Da). Pour cela, on dépose sur la colonne 0,25 à 1ml d'un échantillon comprenant 250µg de sucres neutres, on l'élue par un flux de 0,5ml/min dans un tampon phophate 50mM pH7,2. Pour comparaison, de la même manière on sépare les sucres produits par la souche transformée par pJIM2279. Les résultats présentés à la figure 2 montrent que la souche transformée par pJIM2279 produit une petite quantité de polysaccharides hétérogènes ayant certainement pour origine la paroi cellulaire (2-0,5×10⁶ Da; fractions 8-15) et une grande quantité d'oligosaccharides de petits poids moléculaires (mono- et di-saccharides; fractions 20-22). Par contre, la souche transformée par pFS101 présente manifestement un EPS recombinant de haut poids moléculaire d'environ 2×10⁶ Da (fraction 9).

On détermine la composition en sucres de l'EPS recombinant par chromatographie en phase gazeuse par la méthode de Neeser *et al.* (Anal. Biochem., <u>142</u>, 58-67, 1984). Les résultats montrent que le milieu de culture de la souche transformée par pFS101 comprend en molarité un ratio 1:3 de Glc:Gal. On peut détecter des traces de rhamnose issues de la paroi cellulaire. Par contre, on ne détecte pas de GalNac.

La composition de l'EPS produit par la souche *L. lactis* MG1363 transformée par pFS101 est donc différente de celle de l'EPS produit par la souche *S. thermophilus* CNCM I-1590. On peut raisonnablement estimer que la structure de l'EPS recombinant est la même que celle de l'EPS de la souche CNCM I-1590, à la difference près que le GalNac est remplacé par un galactose.

30

35

40

45

50

LISTE DE SEQUENCES

```
(1) INFORMATIONS GENERALES:
                                                                                                                                                                               (i) DEPOSANT:

(a) NOM: SOCIETE DES PRODUITS NESTLE

(B) RUE: AVENUE NESTLE 55

(C) VILLE: VEVEY

(D) ETAT OU PROVINCE: CANTON DE VAUD

(E) PAYS: SUISSE

(F) CODE POSTAL: 1800

(G) TELEPHONE: (41) 21 924 4760

(H) TELECOPIE: (41) 21 924 2980

(ii) TITRE DE L' INVENTION: BACTERIES LACTIQUES PRODUISANT DES EPS

(iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 19

(iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:

(A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk

(B) ORDINATEUR: 1BM PC compatible

(C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS

(D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
                                                                                                                                                                                                                     (i) DEPOSANT:
5
   10
                                                                                                                                      (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DC
(D) LOGICIEL: Patentin Release #1.0, Vers

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
(A) LONGUEUR: 14602 paires de bases
(B) TYPE: nucléotide
(C) NOMBRE DE BEINS: double
(D) CONFIGURATION: linéaire
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (g, nomique)
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 352..1803
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsA"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 1807...2535
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsB"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 2547...3239
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsC"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 3249...3995
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsD"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 4051...4731
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsE"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 4898...5854
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsE"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 6425...7540
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsF"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 7736...8212
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsG"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 7736...8212
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsH"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 8221...9192
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsH"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 8221...9192
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsH"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 9285...10364
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsJ"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 10392...11339
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsF"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 10392...11339
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsF"
(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT: 10392...11339
(D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "epsF"
                                                                                                                                                                                                                                                                     (D) LOGICIEL: Patentin Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
   15
 20
   25
   30
   35
   40
   45
   50
```

			(D) AU				TION						sL)	reco	uvrant	le
		(ix)			RIST M/CL	IQUE	:		-400		<i>_</i>						
5			(B) EM	PLAC	EMEN	T:12										
		(ix)	CAR	ACTE	TRES	IQUE	:		_	roau	Ct=	"eps	M				
			(B) EM	M/CL PLAC	EMEN	T:13	732.	.143								
			(D) AU	TRES			TION te p								re	
10		(ix)	CAR	ACTE	pr/ RIST			orfz	п			•					
			(A) NO	M/CL	E: t	ermi										
	(B) EMPLACEMENT:230252 (ix) CARACTERISTIQUE:																
		/ d a= \	(B) EM	IPLAC	EMEN	T:27		02								
15		(IX)	(A) NC	M/CL	B: R	BS										
			()) EM	IPLAC	RMEN	11:34	03	45								
		(xi)	DES	CRIF	TION	DE	LA S	EQUE	NCE :	SEQ	ID	NO:	1:				
	TAGT	TTGT	AA A	AGGA	CGCC	A TT	TGGI	CGTC	CTI	TTGT	GTT	GTAG	CTAA	TA T	CTGI	TCGAA	60
20	GTGA	TAAT	AA G	TTAA	LAATI	T TI	CAAA	CTAC	TAG	AAAA	LAAT	AAAA	TATA	TT C	GAAG	AAGAA	120
	GACT	TATA	AT A	AATA	AGGTA	A AT	'ATCI	GACA	ATT	AAAT'	GTT	TAAC	TACT	'AA A	AATG	AAAAT	180
	GATA	GTTC	AC A	LATAI	PTAAT	G AA	LAATG	TATA	' AAA	TTA	ATG	ATTO	ATAT	CA T	TAAT	AAAAA	240
	CGTT	TTCI	TA I	TTTT	TTGA	AA AA	AAGA	ATG	CAA	TTGA	TAA	GAGO	TTGT	AT 7	TAAT	STTATA	300
25	ATAA	TAAT	'AA 1	TAAT	GGGA	A TA	CCTA	ATT'	TAA	TTT	TAG	GAGO	'AAT'	TA 7		AGT	357
															me t	Ser L	
					CGT												405
	Ser	Arg	Thr 5	Asn	Arg	rys	Gin	Lys 10	His	Thr	Ser	Asn	15	ser	тър	GIY	
30					GGG												453
	Met	Val 20	Asn	Val	Gly	Leu	Thr 25	Ile	Leu	Tyr	Ala	Ile 30	Leu	Ala	Leu	Val	
	TTA	TTA	TTC	ACC	ATG	TTC	AAT	TAT	AAT	TTC	CTA	TCC	TTT	AGG	TTT	TTG	501
35	Leu 35	Leu	Phe	Thr	Met	Phe 40	Asn	Tyr	Asn	Phe	Leu 45	Ser	Phe	Arg	Phe	Leu 50	
35		ATC	АТТ	ATC	ACC		GGT	TTG	TTG	GTA		CTT	GCT	ATT	AGC	ATC	549
					Thr												
	بالملعك	بالملات	CAG	አልር	ACT	AAG	**	тта	CCA		CTC	מים	ACG.	מחים		CTIG	597
40					Thr												33,
40	amm	****			COL	- COTO	m~m	CTC.			N COST	anara.	~~m			CNA	645
	Val	Ile	Phe	Ser	CTA Leu	Val	Ser	Leu	Val	Gly	Ile	Phe	Gly	Phe	Lys	Gln	043
			85					90					95			~~~	co 2
45		Ile			ACT Thr		Arg					Ala					693
,-		100					105					110					
					ATC Ile												741
	115					120			-		125	-		-	_	130	
50					AGC Ser												789
					135					140			- 4	•	145		
	ATC	GAG	ATC	TTG	ATG	TCA	GCT	CTC	AAA	AAA	GAT	AAA	AAA	GTT	GAT	GTT	837

	Ile	Glu	Ile	Leu 150	Met	Ser	Ala	Leu	Lys 155	Lys	Asp	Lys	Lys	Val 160	qaA	Val	
5	AAA Lys	GTT Val	GAT Asp 165	GAT Asp	GTT Val	GCC Ala	TCA Ser	TAT Tyr 170	CAA Gln	GAA Glu	GCT Ala	TAT Tyr	GAT Asp 175	AAT Asn	CTC Leu	AAG Lys	885
					AAA Lys						Gly						933
10	TTA Leu 195	GAG Glu	TCT Ser	GTC Val	GAT Asp	AGT Ser 200	AAT Asn	TAT Tyr	GCT Ala	TCA Ser	AAT Asn 205	CTA Leu	aaa Lys	ACA Thr	ATT Ile	TAT Tyr 210	981
					AAA Lys 215												1029
15					TAA neA												1077
					TCA Ser												1125
20	ATG Met	AAT Asn 260	ACA Thr	CAT His	rys Lys	ATT Ile	CTC Leu 265	TTG Leu	ACG Thr	ACT Thr	ACT Thr	CCA Pro 270	CGT Arg	GAT Asp	GCA Ala	TAC Tyr	1173
25					GGT Gly												1221
					GGC Gly 295												1269
30					CTT Leu												1317
					GAC Asp												1365
35					GAG Glu												1413
					GCA Ala												1461
40					GAC Asp 375												1509
					TTG Leu												1557
45					CTC Leu											AAT Asn	1605
					TTG Leu			Thr									1653
50		Val														TTG Leu 450	1701

	ATC Ile	TCT Ser	TAT Tyr	GCG Ala	ATG Met 455	CCA Pro	AAT Asn	TCT Ser	AGT Ser	CTT Leu 460	TAC Tyr	ATG Met	ATG Met	AAA Lys	CTA Leu 465	GAT Asp	1749
5	AAT Asn	TCG Ser	AGT Ser	GTG Val 470	GAA Glu	AGT Ser	GCC Ala	TCT Ser	CAA Gln 475	GCT Ala	ATC Ile	AAA Lys	Lys Lys	TTG Leu 480	ATG Met	GAG Glu	1797
	GAA Glu	AAA Lys	TAA	GTG Val 1	ATT Ile	GAC Asp	GTT Val	CAC His 5	TCA Ser	CAT His	ATT Ile	GTT Val	TTT Phe 10	GAT Asp	GTT Val	GAT Asp	1845
10	GAT Asp	GGT Gly 15	CCT Pro	GAA Glu	ACT Thr	TTA Leu	GAA Glu 20	Glu	AGT Ser	TTA Leu	GAC Asp	CTC Leu 25	ATT Ile	GGT Gly	GAA Glu	AGT Ser	1893
15	TAC Tyr 30	GCC Ala	CAG Gln	GGG Gly	GTA Val	CGT Arg 35	AAG Lys	ATT Ile	GTT Val	TCA Ser	ACA Thr 40	TCC Ser	CAT His	CGT Arg	CGT Arg	AAG Lys 45	1941
	GGG Gly	ATG Met	TTT Phe	GAG Glu	ACT Thr 50	CCA Pro	GAG Glu	GAT Asp	AAA Lys	ATT Ile 55	TTT Phe	GCC Ala	AAC Asn	TTT Phe	AAA Lys 60	AAA Lys	1989
20	GTA Val	AAA Lys	GCA Ala	GAA Glu 65	GCA Ala	GAA Glu	GCA Ala	CTT Leu	TAT Tyr 70	CCA Pro	GAC Asp	TTA Leu	ACT Thr	ATT Ile 75	TAT Tyr	TAT Tyr	2037
	GGA Gly	GGT Gly	GAA Glu 80	CTT Leu	TAT Tyr	TAC Tyr	ACC Thr	TCA Ser 85	GAC Asp	ATT Ile	GTG Val	GAG Glu	AAA Lys 90	CTT Leu	GAA Glu	AAG Lys	2085
25	Asn	CTC Leu 95	IIe	Pro	Arg	Met	His 100	Asn	Thr	Gln	Phe	Ala 105	Leu	Ile	Glu	Phe	2133
	AGT Ser 110	GCT Ala	CGC Arg	ACA Thr	TCT Ser	TGG Trp 115	AAA Lys	GAA Glu	ATT Ile	CAT His	AGT Ser 120	GGG Gly	CTT Leu	AGT Ser	AAT Asn	GTT Val 125	2181
30	Leu	AGA Arg	Ala	GTA	Val 130	Thr	Pro	Ile	Val	Ala 135	His	Ile	Glu	Arg	Tyr 140	Asp	2229
	Ala	CTC Leu	GIu	G1u 145	Asn	Ala	Asp	Arg	Val 150	Arg	Glu	Ile	Ile	Asn 155	Met	Gly	2277
35	Сув	TAT Tyr	160	Gin	Val	Asn	Ser	Ser 165	His	Val	Leu	Lys	Pro 170	Lys	Leu	Phe	2325
	GIY	GAT Asp 175	Lys	Asp	Lys	Val	Arg 180	Lys	Lys	Arg	Val	Arg 185	Phe	Phe	Leu	Glu	2373
40	190	AAT Asn	Leu	Val	HIS	Met 195	Val	Ala	Ser	Asp	Met 200	His	Asn	Leu	Gly	Pro 205	2421
45	Arg	CCA Pro	Pro	Phe	Met 210	Lys	Asp	Ala	Tyr	Glu 215	Ile	Val	Lys	Lys	Asn 220	Tyr	2469
	GGC Gly	TCC Ser	AAA Lys	CGT Arg 225	GCT Ala	AAG Lys	AAT Asn	CTT Leu	TTT Phe 230	ATT Ile	GAA Glu	AAT Asn	CCC Pro	AAA Lys 235	ACA Thr	TTA Leu	2517
50	CTA Leu	GAA Glu	AAT Asn 240	CAA Gln	TAT Tyr	TTA Leu	TAGO	AGAT	TAT 1	T ATO	Asr	CAZ Glr	A GAT	AA 7	C ACT	AAA Lys	2567
50	AGT Ser	GAT Asp	GAA	ATC Ile	GAC Asp	GTA Val	CTA Leu	GCA Ala 15	TTG Leu	CTA	CAT	Lys LAA	CTT Leu 20	TGG Trp	ACG Thr	AAG Lys	2615

	AAG Lys	CTT Leu 25	TTG Leu	ATT Ile	CTT Leu	TTC Phe	ACA Thr 30	GCT Ala	TTT Phe	TAT Tyr	TTC Phe	GCT Ala 35	GTT Val	TTC Phe	AGT Ser	TTC	2663
5		GGT Gly															2711
		TAT Tyr															2759
10	GAT Asp	TTG Leu	CAA Gln	GCT Ala 75	GGT Gly	ACC Thr	TAT Tyr	TTG Leu	GCA Ala 80	AAT Asn	GAC Asp	TAT Tyr	AAA Lys	GAG Glu 85	ATT Ile	ATT Ile	2807
15		TCA Ser															2855
15	TTG Leu	AGT Ser 105	GAG Glu	GCA Ala	GAA Glu	CTG Leu	TCT Ser 110	AAA Lys	ATG Met	GTT Val	TCA Ser	GTT Val 115	TAA Asn	ATT Ile	CCT Pro	ACT Thr	2903
20		ACT Thr															2951
		CAA Gln															2999
25		AAG Lys															3047
	TTG Leu	CCA Pro	GAG Glu 170	TCA Ser	CCA Pro	TCT Ser	TCA Ser	CCA Pro 175	AAT Asn	ATC Ile	AAA Lys	CTT Leu	AAT Asn 180	GTG Val	CTT Leu	CTT Leu	3095
30		GCA Ala 185															3143
		ATC Ile															3191
35	Leu	GGA Gly	Met	Thr	Leu 220	Leu	Gly	Ile	Val	Pro 225	Asp	Thr	qaA	Lys	11e 230	•	3239
	GGA	GAAG	AA A' Me	rg co	CT T	ra Ti eu Le	FA AA	AG T' YS Le 5	ra G' eu Va	TT AV	AA TO	CA A	AA G' ys Va 10	ra G/ al As	AC T'	rr ne	3287
40	Ala	AAA Lys 15	Lys	Thr	Glu	Glu	Tyr 20	Tyr	Asn	Ala	Ile	Arg 25	Thr	Asn	Ile	Gln	3335
		TCT Ser															3383
45		GAA Glu															3431
	Ser	GTT Val	Gly	Leu 65	Arg	Thr	Leu	Leu	Ile 70	Asp	Ala	Glu	Thr	Arg 75	Asn	Ser	3479
50		TTG Leu		Gly													3527
	AAT	TTC	CTT	TCA	GGA	AAT	GCC	GAT	CTA	AAT	GAA	ACG	ATT	TGC	CAA	ACT	3575

	Asn	Phe 95	Leu	Ser	Gly	Asn	Ala 100	qaA	Leu	Asn	Glu	Thr 105	Ile	Сув	Gln	Thr	
5	GAT Asp 110	ATT Ile	TCT Ser	GGT Gly	TTA Leu	GAT Asp 115	GTT Val	ATT Ile	GCA Ala	TCT Ser	GGT Gly 120	CCT Pro	GTT Val	CCA Pro	CCT Pro	AAT Asn 125	3623
× .	CCA Pro	ACA Thr	AGT Ser	CTT Leu	TTG Leu 130	CAA Gln	AAT Asn	GAT Asp	TAA neA	TTT Phe 135	AGA Arg	CAT His	TTG Leu	ATG Met	GAA Glu 140	GTT Val	3671
10	GCT Ala	CGT Arg	AGT Ser	TGT Cys 145	TAT Tyr	GAT Asp	TAT Tyr	GTC Val	ATC Ile 150	ATC Ile	GAT Asp	ACA Thr	CCA Pro	CCA Pro 155	GTT Val	GGT Gly	3719
	CTG Leu	GTT Val	ATT Ile 160	GAT Asp	GCA Ala	GTT Val	ATT Ile	ATT Ile 165	GCC Ala	CAT His	CAG Gln	GCT Ala	GAT Asp 170	GCC Ala	AGT Ser	CTT Leu	3767
15	TTG Leu	GTT Val 175	ACA Thr	GAA Glu	GCT Ala	GGG Gly	AAA Lys 180	ATT Ile	AAA Lys	CGT Arg	CGT Arg	TTC Phe 185	GTA Val	ACT Thr	AAG Lys	GCC Ala	3815
	GTT Val 190	GAA Glu	CAA Gln	TTG Leu	GTA Val	GAA Glu 195	AGT Ser	GGT Gly	TCT Ser	CAG Gln	TTC Phe 200	TTA Leu	GGG Gly	GTC Val	GTC Val	CTT Leu 205	3863
20	AAT Asn	AAA Lys	GTT Val	GAC Asp	ATG Met 210	ACA Thr	GTT Val	GAT Asp	AAA Lys	TAT Tyr 215	GGA Gly	TTT Phe	TAT Tyr	GGT Gly	TCT Ser 220	TAC Tyr	3911
25	GGA Gly	TCA Ser	TAT Tyr	GGC Gly 225	GAG Glu	TAT Tyr	GGA Gly	AAA Lys	AAA Lys 230	TCT Ser	GAC Asp	CAA Gln	AAA Lys	GAA Glu 235	GGT Gly	CAT His	3959
25	TCA Ser	AGA Arg	Ala	CAT His	CGT Arg	CGT Arg	AGA Arg	Lys	GTC Val	GGT Gly	TGG Trp	AAT Asn	TAAG	GCG:	ΓTΑ		4005
			240					245									
20	GTG:	rgtt:		AGAT	e TC G1	rt go	GAA (A AGT	rgga	GGA	ATG			CA C		4059
30	GCT	AAA Lys 5	TTA I	GAA	АТТ	TCA	GAT	CGAC	ATG	ACT	TAT	TCA	GAG	t Se 1 CTA	er Gi	ln AGT	4059
30	GCT Ala CAT	AAA	GAG Glu CCC	GAA Glu AAA	ATT Ile	TCA Ser	GAT Asp 10	GTT Val	ATG Met	ACT Thr	TAT Tyr	TCA Ser 15	GAG Glu ATT	CTA Leu	ACA Thr	AGT Ser	
	GCT Ala CAT His 20	AAA Lys 5	GAG Glu CCC Pro	GAA Glu AAA Lys TCT	ATT Ile	TCA Ser ATT Ile 25	GAT Asp 10 TAT Tyr	GTT Val AGC Ser	ATG Met TTG Leu	ACT Thr ATT Ile	TAT Tyr AAG Lys 30	TCA Ser 15 CGG Arg	GAG Glu ATT 11e	CTA Leu GGT Gly TTT	ACA Thr GAT Asp	AGT Ser ATT Ile 35	4107
	GCT Ala CAT His 20 TTG Leu	AAA Lys 5 AAG Lys	GAG Glu CCC Pro AGT Ser	GAA Glu AAA Lys TCT Ser	ATT Ile ATT Ile ATT Ile ATT ATT Ile	TCA Ser ATT Ile 25 GGT Gly	GAT Asp 10 TAT Tyr TTA Leu	GTT Val AGC Ser ATT Ile	ATG Met TTG Leu ATT Ile	ACT Thr ATT Ile TTG Leu 45	TAT Tyr AAG Lys 30 ATA Ile	TCA Ser 15 CGG Arg CCG Pro	GAG Glu ATT Ile CTA Leu CCT	CTA Leu GGT Gly TTT Phe	ACA Thr GAT Asp TTG Leu 50	AGT Ser ATT Ile 35 ATA Ile	4107 4155
35	GCT Ala CAT His 20 TTG Leu GTT Val	AAA Lys 5 AAG Lys GTT Val	GAG Glu CCC Pro AGT Ser TTG Leu	GAA Glu AAA Lys TCT Ser ATC Ile 55	ATT Ile ATT Ile ATT Ile 40 ATG Met	TCA Ser ATT Ile 25 GGT Gly AAA Lys	GAT Asp 10 TAT Tyr TTA Leu TGC Cys	GTT Val AGC Ser ATT Ile TCT Ser	ATG Met TTG Leu ATT Ile GAA Glu 60	ACT Thr ATT Ile TTG Leu 45 CCA Pro	TAT Tyr AAG Lys 30 ATA Ile ACA Thr	TCA Ser 15 CGG Arg CCG Pro	GAG Glu ATT Ile CTA Leu CCT Pro	CTA Leu GGT Gly TTT Phe ATA 11e 65	ACA Thr GAT Asp TTG Leu 50 TTT Phe	AGT Ser ATT Ile 35 ATA Ile TTC Phe	4107 4155 4203
35	GCT Ala CAT His 20 TTG Leu GTT Val	AAA Lys 5 AAG Lys GTT Val GCT Ala	GAG Glu CCCC Pro AGT TTG Leu ATT Ile 70 ACC	GAA Glu AAA Lys TCT Ser ATC Ile 55 AGA Arg	ATT Ile ATT Ile ATT Ile 40 ATG Met AAT Asn	TCA Ser ATT lle 25 GGT Gly AAA Lys GGT Gly	GAT Asp 10 TAT Tyr TTA Leu TGC Cys AAA Lys	GTTT Val AGC Ser ATT Ile TCT Ser AAT Asn 75	ATG Met TTG Leu ATT Ile GAA Glu 60 GGC Gly	ACT Thr ATT Ile TTG Leu 45 CCA Pro AAA Lys	TAT Tyr AAG Lys 30 ATA Ile ACA Thr	TCA Ser 15 CGG Arg CCG Pro GCA Ala TTC Phe	GAG Glu ATT Ile CTA Leu CCT Pro AAA Lys 80	CTA Leu GGT Gly TTT Phe ATA Ile 65 ATG Met	ACA Thr GAT Asp TTG Leu 50 TTT Phe	AGT Ser ATT Ile 35 ATA Ile TTC Phe AAA Lys	4107 4155 4203 4251
35 40	GCT Ala CAT His 20 TTG Leu GTT Val TCA Ser TTT Phe	AAAA Lys 5 AAG Lys GTT Val GCT Ala CAT His AGA Arg 85 CTT Leu	GAG Glu CCC Pro AGT Ser TTG Leu ATT Ile 70 ACC Thr	GAA Glu AAA Lys TCT Ser ATC Ile 55 AGA Arg Met	ATT Ile ATT Ile ATT Ile ATG ATG Met AAT ASn TGT Cys	TCA Ser ATT Ile 25 GGT Gly AAA Lys GGT Gly CAG Gln TTT Phe	GAT ASP 10 TAT TYY TTA Leu TGC Cys AAA Lys GAC ASP 90 AAG Lys	GTT Val AGC Ser ATT Ile TCT Ser AATA Asn 75 GCA Ala	ATG Met TTG Leu ATT Ile GAA Glu GGC Gly GAA Glu AAT AEn	ACT Thr ATT Ile TTG Leu 45 CCA Pro AAA Lys TCG Ser GGT Gly	TAT Tyr AAG Lys 30 ATA Ile ACA Thr AAG Lys ATT Ile	TCA Ser 15 CGG Arg CCG Pro GCA Ala TTC Phe TTG Leu 95 AAA Lys	GAG Glu ATT Ile CTA Leu CCT Pro AAA Lys 80 ATG Met	et Solution of Sol	ACA Thr GAT Asp TTG Leu 50 TTT Phe TAT Tyr GAT Asp	AGT Ser ATT Ile 35 ATA Ile TTC Phe AAA Lys ACG Thr CAT His	4107 4155 4203 4251 4299 4347
35 40	GCTT Ala CATT His 20 TTG Leu GTTT Val TCA Ser TTT Phe GAA Glu 1000 GAA Glu	AAA Lys 5 AAG Lys GTT Val GCT Ala CAT His AGA Arg 85	GAG Glu CCC Pro AGT Ser TTG Leu ATT Ile 70 ACC Thr TTT Phe CCT Pro	GAA Glu AAA Lys TCT Ser ATC Ile 55 AGA Arg ATG Met	ATT Ile ATT Ile ATT Ile 40 ATG Met AAT Asn TGT Cys AAA Lys ATT Ile 120	TCA Ser ATT Ile 25 GGT Gly AAA Lys GGT Gly CAG Gln TTT Phe 105 ACA Thr	GAT Asp 10 TAT TYT TTA Leu TGC Cys AAA Lys GAC ASp 90 AAG Lys	GTT Val AGC Ser ATT Ile TCT Ser AATA Asn 75 GCA Ala ATC Ile	ATG Met TTG Leu ATT Ile GAA Glu 60 GGC Gly GAA GAlu AAT Asn	ACT Thr ATT Ile TTG Leu 45 CCA Pro AAA Lys TCG Ser GGT Gly GGC Gly 125	TAT Tyr AAG Lys 30 ATA Ile ACA Thr AAG Lys ATT Tyr 110 ATA Tyr 110	TCA Ser 15 CGG Arg CCG Pro GCA Ala TTC Phe TG Leu 95 AAA Lys	GAG Glu ATT Ile CTA Leu CCT Pro AAAA Lys 80 ATG Met CTT Leu AGG Arg	et Solution of Sol	ACA Thr GAT Asp TTG Leu 50 TTT Phe TAT Tyr GAT Asp ACG Thr ACA Thr 130	AGT Ser ATT Ile 35 ATA Ile TTC Phe AAA Lys ACG Thr CAT His Il5 AGT Ser	4107 4155 4203 4251 4299

				135					140					145			
5	TTA Leu	GTG Val	GGT Gly 150	CCA Pro	CGT Arg	CCA Pro	CTA Leu	CCA Pro 155	TAD qeA	AGA Arg	GAA Glu	ATC Ile	ATT Ile 160	GAA Glu	TAC Tyr	GGT Gly	4539
	Двр	AAC Asn 165	CAA Gln	GAA Glu	AAA Lys	TTT Phe	TTA Leu 170	AGC Ser	GTT Val	AAA Lys	CCA Pro	GGC Gly 175	ATG Met	ACA Thr	GGA Gly	TGG Trp	4587
10						AGA Arg 185											4635
	CTT Leu	GAG Glu	CTT Leu	TAT Tyr	TAT Tyr 200	GTA Val	GAA Glu	AAG Lys	TGT Cys	TGT Cys 205	TTT Phe	ACT Thr	TTC Phe	GAT Asp	GTT Val 210	CTT Leu	4683
15	ATA Ile	TTA Leu	CTT Leu	AAG Lys 215	ACA Thr	ATT Ile	GGG Gly	ATT Ile	GTT Val 220	TTG Leu	AAG Lys	AGA Arg	GTT Val	GGA Gly 225	GCG Ala	CGT Arg	4731
	TAGT	ACTO	AT C)AAA	LAAA	AA T	(TTA	ATTG	A TAI	LDATA	AAGC	GAT	TDAE	GT (3GAG	CCGGTC	4,791
	GTCA	TGT	CA A	AGACT	TGAT	T AC	TCAT	CTA	CTC	CAAG	AAAA	ATT?	rgat?	ATT.	ratg:	IGATTT	4851
20	ATTC	CAAA	CA 1	raga <i>i</i>	ACAA	AT CO	TGT	III.	r GGJ	LAAA	AATA	GTA		ATG A Met A			4906
						TTA Leu											4954
25	AAA Lys 20	TAT Tyr	GAT Asp	TTG Leu	CTT Leu	GCT Ala 25	TAT Tyr	CAA Gln	TTT Phe	ATT Ile	TCT Ser 30	AAA Lys	AAG Lys	ATT Ile	AAA Lys	GAA Glu 35	5002
	ATC Ile	AAA Lys	CCA Pro	TAD QEA	ATT Ile 40	GTA Val	CAT His	TGT Cys	CAC His	AGT Ser 45	TCA Ser	AAA Lys	GCT Ala	GGT Gly	GTT Val 50	ATT Ile	5050
30						AAA Lys											5098
25	CCA Pro	CAT His	GCT Ala 70	TAT Tyr	TCG Ser	TTT	TTG Leu	GCA Ala 75	CCT Pro	GAA Glu	TIT Phe	AGT Ser	GGG Gly 80	AAG Lys	AAA Lys	AAG Lys	5146
35						ATT Ile											5194
40						TCA Ser 105											5242
	TAA neA	CTA Leu	GAT Asp	AAA Lys	ACC Thr 120	TAD QBA	AAG Lys	TTT Phe	CAG Gln	GTA Val 125	ATT Ile	TAT Tyr	AAT Asn	GGT Gly	TTG Leu 130	CCA Pro	5290
45	GAA Glu	ATT Ile	GAT Asp	TTA Leu 135	CCA Pro	AGC Ser	AAA Lys	GAA Glu	ACG Thr 140	ATT Ile	CGG Arg	GCG Ala	CAA Gln	TTA Leu 145	GGA Gly	CTG Leu	5338
	Glu	Lys	Ala 150	Ala	Val	GTT Val	Ile	Gly 155	Asn	Asn	Ala	Lys	Met 160	Ser	Glu	Gln	5386
50						TTT		GAA					ATG				5434
	AAC Asn 180	GCA Ala	TAA neA	TGG Trp	CAT His	TTT Phe 185	GTG Val	TGG Trp	GTA Val	GGT Gly	GAT Asp 190	GGT Gly	CAG Gln	CTG Leu	ATG Met	CCA Pro 195	5482

	CTT TTT CAA TCA TTT ATT AAG CAA AAT GGA CTA GAG GGA AAT ATC CAT Leu Phe Gln Ser Phe Ile Lys Gln Asn Gly Leu Glu Gly Asn Ile His	5530
5	Leu Leu Gly Glu Arg Pro Asp Ser Glu Ile Val Val Thr Ala Tyr Asp	5578
	215 220 225 ATC TTC TTG ACG ACT TCC CAA TAT GAA GGT TTA CCT TAT GCA CCA ATT Ile Phe Leu Thr Thr Ser Gln Tyr Glu Gly Leu Pro Tyr Ala Pro Ile	5626
10	GAA GCG ATG CGA GCT GGT GTC CCG ATT CTT GCG ACA AAA GTT GTT GGC Glu Ala Met Arg Ala Gly Val Pro Ile Leu Ala Thr Lys Val Val Gly 245 250 255	5674
	AAT AGT GAG CTT GTG ATA GAG GGC AAA AAT GGT TAT TTG ATT GAC TTA Asn Ser Glu Leu Val Ile Glu Gly Lys Asn Gly Tyr Leu Ile Asp Leu 260 270 275	5722
15	GAG TGG TCA AAA TCT GTC GAA GAA AAA TTA TAT AAG GCA GCG AAA ATA Glu Trp Ser Lys Ser Val Glu Glu Lys Leu Tyr Lys Ala Ala Lys Ile . 280 290	5770
20	GAT GCA CAA ATG ATT AAA GCA GAT TTT AGG CAA AGG TTT GCG ATT GAT Asp Ala Gln Met Ile Lys Ala Asp Phe Arg Gln Arg Phe Ala Ile Asp 295 300 305	5818
	CAG ATA TTA AAG CAA ATT GAA ACA ATT TAT TTA GCT TGAATGAAGA Gln Ile Leu Lys Gln Ile Glu Thr Ile Tyr Leu Ala 310 315	5864
	ATGAGGAGGC ATAAATGCTG ATTTTGAAAT TAAAATTTCA TCTTAATTGG TACACAAACG	5924
25	AAAACCATTA TTACACGTGA GTATTCGAAG ACCTGGAAAC GAGGCGATGA GCCGTATTAT	5984
	CCAGTGAACA ATGATCGTAA CAACAAACTC TATACTGCCT ATAAGCGTCT TGCCGAGCAA	6044
	CAAGAGAATG TCATTTTCGG TGGACGTCTA GGTCACTACC GTTACTACGA TATGCACCAG	6104
30	GTAATTGGAG CTGCCTTGCA GTGTGTCAGA AATGAAGTGA AGTAAATCTT GATGAAGTTG	6164
	AATAACTTTA AGTAATTTTA TACTTAATCC AATTGATGAA AATATTTTTG TATCGATTTA	6224
	TCTTCTGTAA GAAGAGTCCT AATCGTTTAA AAAATGTACA ATTGAGTTTT TATATTTTTA	6284
	AATAAAGTTA CTTTTAAGTC GTGTTATAGA ATATACATGA ATAGGTGTAT TAGAAAATTT	6344
35	ATTAATCTAA TCCTCGAAAA TAACTGACTG TAAGGAATCA AGTTGTGGAG TGTAAGTTGT	6404
	CARATGGAGA GGAAAATAAT ATG AAA AAA ATT TCA ATT TTA CAC TTT TCC Met Lys Lys Ile Ser Ile Leu His Phe Ser 1 5 10	6454
40	CAA GTA TCA GGC GGG GGA GTT GAA AAG TAC ATA AAA TTA TTT TTA AAG Gln Val Ser Gly Gly Val Glu Lys Tyr Ile Lys Leu Phe Leu Lys 15 20 25	6502
	TAT TCT GAT GTG ACA AAA TTT AAT AAT TAT TTA GTT GCA CCT AAT CTT Tyr Ser Asp Val Thr Lys Phe Asn Asn Tyr Leu Val Ala Pro Asn Leu 30 35 40	6550
45	GAA AAT TAT GAC GAA TTT AAT GGA TAT TTA AAG ATG TCT GTC AAT TTT Glu Asn Tyr Asp Glu Phe Asn Gly Tyr Leu Lys Met Ser Val Asn Phe 45 50 55	6598
50	AAT ATG GAA CAA ACT TTT TCT CCG CTA AAA ATA TTC AAA AAT GTC TTT Asn Met Glu Gln Thr Phe Ser Pro Leu Lys Ile Phe Lys Asn Val Phe 60 65 70	6646
	TTT ATT CGT AGT GTA CTC AAA AAA ATA AAC CCA GAT ATA GTA TAC CTA Phe Ile Arg Ser Val Leu Lys Lys Ile Asn Pro Asp Ile Val Tyr Leu 75 80 85 90	6694

	CAT A His S	GT ACA	TTT Phe	GCA Ala 95	GGT Gly	GTC Val	GTA Val	GGT Gly	CGT Arg 100	ATT Ile	GCT Ala	TCA Ser	ATA Ile	GGT Gly 105	TTG Leu	6742
5	CCA A Pro T	CA AAA hr Lys	GTA Val 110	GTA Val	TAC Tyr	AAT Asn	CCT Pro	CAC His 115	GGA Gly	TGG Trp	TCC Ser	TTC Phe	AAA Lys 120	ATG Met	GAC Asp	6790
	AAC A Asn S	GC TAT er Tyr 125	Leu	AAA Lys	AAG Lys	CTT Leu	ATT Ile 130	TTT Phe	AAA Lys	TTA Leu	ATC Ile	GAA Glu 135	TTT Phe	TCT Ser	TTA Leu	6838
10	Ser P	TT TTA he Leu 40	ACT	GAT Asp	AAG Lys	TTT Phe 145	ATT Ile	TTA Leu	ATT Ile	TCG Ser	GAA Glu 150	TCT Ser	GAG Glu	TAT Tyr	ATT Ile	68 86
15	TTG G Leu A 155	CT AAC la Asn	CAT	ATT Ile	TCA Ser 160	TTT Phe	AAT Asn	AAA Lys	AGC Ser	AAG Lys 165	TTT Phe	TCA Ser	CTA Leu	ATT Ile	AAT Asn 170	6934
15	AAT G Asn G	GT GTT ly Val	GAA Glu	GTG Val 175	ATT Ile	ACA Thr	GGG Gly	GAT Asp	TCA Ser 180	AGA Arg	AAT Asn	GAG Glu	ATA Ile	GAA Glu 185	GAG Glu	6982
20	ATA T	TT CCA he Pro	AAT Asn 190	GAG Glu	GAT Asp	TTT Phe	ATA Ile	ATT Ile 195	GGC Gly	ATG Met	GTT Val	GGC Gly	AGA Arg 200	CTA Leu	AGC Ser	7030
	CCA C Pro P	CC AAA ro Lys 205	GIu	TTT Phe	TTC Phe	TTT Phe	TTT Phe 210	ATT Ile	GAT Asp	TTT Phe	GCA Ala	AAA Lys 215	AAA Lys	ATA Ile	TTA Leu	7078
25	Gln I	TT CGA le Arg 20	AAC Asn	GAT Asp	ACC Thr	AAT Asn 225	TTT Phe	ATT Ile	ATC Ile	GTG Val	GGT Gly 230	GAT Asp	GGA Gly	GAG Glu	TTA Leu	7126
	CGA A Arg S 235	GT GAA er Glu	ATA Ile	GAA Glu	AGA Arg 240	ATG Met	ATA Ile	CTA Leu	GAT Asp	AAT Asn 245	GGG Gly	TTA Leu	GGA Gly	GAT Asp	AAA Lys 250	7174
30	ATC T	AT ATT	ACT Thr	GGG Gly 255	TGG Trp	GTT Val	TAD A sp	AAT Asn	CCG Pro 260	AGA Arg	AAC Asn	TAT Tyr	ATA Ile	GAG Glu 265	TAR .	7222
	TTT G. Phe A	AT CAA sp Gln	GCT Ala 270	ATT Ile	CTG Leu	TTT Phe	TCT Ser	AGA Arg 275	TGG Trp	GAG Glu	GGT Gly	CTT Leu	AGC Ser 280	CTA Leu	ACG Thr	7270
35	ATT G	CG GAA la Glu 285	Tyr	ATG Met	TCT Ser	CAG Gln	AAG Lys 290	AAA Lys	ACA Thr	ATT Ile	TTA Leu	GCA Ala 295	ACA Thr	AAT Asn	ATT Ile	7318
	GIA G	GC ATT ly Ile 00	TAA Taa	GAT Asp	TTA Leu	ATC Ile 305	ACT Thr	GAT Asp	GGT Gly	GAA Glu	ACA Thr 310	GGA Gly	ATG Met	CTG Leu	ATT Ile	7366
40	GAA G Glu V 315	TT GGA al Gly	GAC Asp	TTG Leu	AAT Asn 320	TCA Ser	GCA Ala	GTA Val	TCT Ser	AAA Lys 325	TCT Ser	TTC Phe	GAG Glu	CTA Leu	AGA Arg 330	7414
	AAT A Asn A	AT AAA sn Lys	GAG Glu	GTT Val 335	TCG Ser	AAT Asn	CAA Gln	TTA Leu	GCG Ala 340	AAT Asn	AAC Asn	GCT Ala	TAT Tyr	AAT Asn 345	T	7462
45	val v	TT GAA al Glu	350	Phe	Ser	Ile	Glu	Lys 355	Gln	Met	Ala	Glu	Ile	Glu	Ser	7510
	TTA T Leu P	TT ATA he Ile 365	Glu	ATG Met	TGT Cys	AAC Asn	AAT Asn 370	GAG Glu	AAA Lys	TAGA	\GAC1	TA I	\AGA/	AAAT	AC	7560
50	AGGTT	ATTTG	ATTG/	ACTT	AG AC	TGG1	CAA	A ATO	TGT	GAA	GAAZ	AAT'	TAT A	ATAAC	GCAGC	7620
	GAAAA	TGGAT	GCAC	TAAL	SA TI	CAAAC	GCAG/	A TT	TAGO	CAA	AGGT	TTG	GA 7	TGAT	TCAGAT	7680
	GTTAA	AGCAA	ATTA	AAAC	AA T	TAT	TTAG	TTC	TAAE	EAAG	AAA	AGG	GG (LATA	A ATG	7738

																Met 1	
5	CTG Leu	ATT Ile	TTG Leu	AAA Lys 5	TTA Leu	AAA Lys	TTT Phe	CAT His	CTT Leu 10	AAA Lys	TCG Ser	TTA Leu	TTC Phe	CTT Leu 15	AAA Lys	TGG Trp	7786
	ATT Ile					TAT Tyr											7834
10	ACG Thr	TTT Phe 35	CGA Arg	GAT Asp	GGG Gly	TTT Phe	CAT His 40	TTG Leu	TTA Leu	ATT Ile	GAA Glu	AAA Lys 45	TCT Ser	ggg Gly	AAA Lys	GTT Val	7882
						GTT Val 55											7930
15	ATG Met					ATT Ile											7978
						AAT Asn											8026
20						TCA Ser											8074
						GTG Val											8122
25						GCT Ala 135											8170
30						TCT Ser											8212
-	TAAT	LAATT	Met					r Lei					l Ile			A TAT L Tyr	8262
35	AAT Asn 15	GTA Val	GAG Glu	AAA Lys	TAT Tyr	TTA Leu 20	GAA Glu	AAA Lys	TGT Cys	TTG Leu	CAA Gln 25	TCT Ser	GTT Val	CAA Gln	AAT Asn	CAG Gln 30	8310
	ACT Thr	TAC Tyr	AAT Asn	AAT Asn	TTT Phe 35	GAA Glu	GTG Val	ATT Ile	TTA Leu	GTG Val 40	AAT Asn	GAT Asp	GGC Gly	TCA Ser	ACC Thr 45	GAT Asp	8358
40						TGC Cys											8406
	TCT Ser	GTT Val	TTT Phe 65	TCT Ser	AAA Lys	GAA Glu	AAT Asn	GGT Gly 70	GGT Gly	ATG Met	TCA Ser	TCT Ser	GCA Ala 75	CGA Arg	AAT Asn	TTT Phe	8454
45	Gly	Ile 80	Lys	Lys	Ala	AAA Lys	Gly 85	Ser	Phe	Ile	Thr	Phe - 90	Val	Asp	Ser	Asp	8502
		Tyr				GAT Asp 100	Tyr										8550
50						GTT Val											8598
	GGA Gly	AGT Ser	TTA Leu	TTG Leu	ACT Thr	AAA Lys	AAA Lys	GAG Glu	GCA Ala	CCT Pro	AAA Lys	AAG Lys	AAA Lys	TCA Ser	GAA Glu	GTC Val	8646

		130		135	140
		TT GAG GAA		ATT CTT CTG TTG CAA	
5		le Glu Glu S 45	Ser Ile Lys 150	Ile Leu Leu Leu Gln 155	Gln Asn Gly
	TAT GAT (Tyr Asp 1	TC GCT GTC : eu Ala Val :	TGG GGA AAA Trp Gly Lys 165	TTA TAC CCC GTT TCT Leu Tyr Pro Val Ser 170	TTC TTT GAA 8742 Phe Phe Glu
10	ACA ATT Thr Ile S	er Phe Pro (GAA GGA AAA Glu Gly Lys 180	CTT TAC GAA GAT ATG Leu Tyr Glu Asp Met 185	GGA ACA ACT 8790 Gly Thr Thr 190
				GAA GTG GTC TTC TTG Glu Val Val Phe Leu 200	
15				AAT AGT ATC ATG AAT Asn Ser Ile Met Asn 215	
	Asn Leu 1			GAA ATG GTT CAT GAA Glu Met Val His Glu 235	
20				TTA GCA TTA TAT GTT Leu Ala Leu Tyr Val 250	
		la Ala Glu '		TTT TTA GAG ATT CCA Phe Leu Glu Ile Pro 265	
25				CTT TGG CAT GAT ATC Leu Trp His Asp Ile 280	
				GGT GCT AGA TTG AAG Gly Ala Arg Leu Lys 295	
30	Gly Ala			AAA TCT TTA TTT TTG Lys Ser Leu Phe Leu 315	
		TTA GTA GAT . Leu Val Asp .		ATT GAAAGCGATA CGATA	PARTC 9222
35				F AGCTTGAAAT TTGAATA	
				Phe Pro Met Ile Ala I	
40				AAA GCA CAA ATC CAA Lys Ala Gln Ile Gln 25	
				CTA GGC TTT ATT TCA Leu Gly Phe Ile Ser 40	
45	GCA TCA Ala Ser	AGT GTT GGG Ser Val Gly	ACG GAC GTT Thr Asp Val	ACT TTA TAC GAA AAT Thr Leu Tyr Glu Asn 60	ATT TTT AAA 9473 Ile Phe Lys
50				GAG AAT AAT TGG GGA Glu Asn Asn Trp Gly 75	
<i>3</i> 0				TTT GGC TAT ACA GGA Phe Gly Tyr Thr Gly 90	

	ACG GCC GCT Thr Ala Ala	AAT TCA GTT Asn Ser Val	Leu Ile Thr	ATA CTT ATT GGT ATT TIT A lle Leu lle Gly lle Phe I 105	TT 9617 Le
5				GCG ACG TTT TTA TAC ATT A Ala Thr Phe Leu Tyr Ile S 125	
		Tyr Ala Thr		ATT TCA AGA CAA TTT ATT G lle Ser Arg Gln Phe Ile A 140	
10				FTT GCT TTA GAT AAA AAG G Phe Ala Leu Asp Lys Lys V 155	
15				GCT ACC TTA TTT CAT GCG A Ala Thr Leu Phe His Ala T 170	
,5			Val Tyr Trp I	CTT ACA AAA GTA CAT TGG G Leu Thr Lys Val His Trp A 185 190	
20				ATC ACG ATT TTT GCA AGT T Ile Thr Ile Phe Ala Ser P 205	
		Ala Ile Leu		GTA CGT TTT TTC CCA CAT T Val Arg Phe Phe Pro His T 220	
25				AAT ATT TCA GAT CAG GGG C Asn Ile Ser Asp Gln Gly G 235	
				ATC TTG CTC ATT TTG TTT A Ile Leu Leu Ile Leu Phe T 250	
30 .			Lys Ser Tyr	GCT TTG ATT TCT GAA TGT C Ala Leu Ile Ser Glu Cys F 265 270	
				GGA TTA AGT ATC GGT ATT G Gly Leu Ser Ile Gly Ile \ 285	
35		Asn Ile Leu		ATA GAA ATG TTT TAT TCA A Ile Glu Met Phe Tyr Ser 1 300	
				ATA GAT TAC ATT AGT TTG A Ile Asp Tyr Ile Ser Leu I 315	
40			Val Arg Leu	ATG CTG ACG ATA GGT ATT T Met Leu Thr Ile Gly Ile I 330	
45	Leu Ile Th	Leu Val Pro 340	Tyr Tyr Ile	CAG GTT AGC GGT AAT TAT ? Gln Val Ser Gly Asn Tyr \$ 345 350 TAAAAAATAA AGTTTAGAGA	TCA 10337 Ser 10384
70	Gly Ile Let	Pro Tyr Val	Ile Gln Gln 360	GTA ATT TTG ATA CTA TCC (
50	Met	Glu Asp Arg	Lys Lys Gln 5	Val Ile Leu Ile Leu Ser I 10	His
			Lys Ser Thr	ATA GAG CTT TTG GAT TCT (Ile Glu Leu Leu Asp Ser (25	

	TAC Tyr	TTT Phe	GAT Asp	TTC Phe	TTT Phe 35	CTT Leu	CAT His	ATA Ile	gat Asp	AAA Lys 40	AAA Lys	AGT Ser	AGA Arg	ATT Ile	CAA Gln 45	GAT Asp	10529
5	TTT	TTT Phe	TAT	TTA Leu 50	AAA Lys	AAA Lys	ATT Ile	ACA Thr	AAA Lys 55	TTC Phe	TCC Ser	ACT Thr	ATT Ile	CAT His 60	TTT Phe	TCA Ser	10577
	GAA Glu	AGA Arg	AAA Lys 65	AAT Asn	GTA Val	CAT His	TGG Trp	GGA Gly 70	GGT Gly	TTT Phe	TCT Ser	ATG Met	GTA Val 75	GAA Glu	GCA Ala	ATG Met	10625
10	TTT Phe	GCG Ala 80	CTA Leu	TTA Leu	GAA Glu	TGT Cys	GCA Ala 85	CGT Arg	GAT Asp	ACA Thr	GGA Gly	GAA Glu 90	TAT Tyr	TCT Ser	TAT Tyr	TTT Phe	10673
	CAT His 95	TTT	TTA Leu	TCT Ser	GGA Gly	GAT Asp 100	GAT Asp	ATG Met	CCA Pro	ATC Ile	AAA Lys 105	GAT Asp	AAT Asn	GAA Glu	ATA Ile	GTA Val 110	10721
15	TTT	AAT Asn	TTT Phe	TTT Phe	GAA Glu 115	TAA Asn	AGT Ser	TAT Tyr	CCT Pro	AAA Lys 120	TAA Asn	TTT Phe	ATT Ile	GAT Asp	ATT Ile 125	CTA Leu	10769
20	GAT Asp	TTT Phe	GAA Glu	AAT Asn 130	GTC Val	AAT Asn	AAA Lys	AAT Asn	TCA Ser 135	TAT Tyr	TTC Phe	TAC Tyr	GAA Glu	CCC Pro 140	CCT Pro	GAG Glu	10817
	ATG Met	ATA Ile	GAG Glu 145	GAG Glu	ADA Arg	GTG Val	AAG Lys	TAC Tyr 150	TAC Tyr	TAT Tyr	CCT Pro	CAT His	ATG Met 155	GAT Asp	ATT Ile	CTA Leu	10865
25	AAC Asn	AGA Arg 160	AAA Lys	GGA Gly	ACA Thr	AAT Asn	TTC Phe 165	ATA Ile	GGG Gly	AAA Lys	AAA Lys	CTA Leu 170	ATT Ile	TAT Tyr	CTA Leu	CAA Gln	10913
	AAA Lys 175	TTG Leu	TTG Leu	AAA Lys	GTT Val	TAA neA 081	CGC Arg	TTG Leu	AAA Lys	AAT Asn	AGA Arg 185	GAG Glu	ATA Ile	GAA Glu	ATT Ile	TTC Phe 190	10961
30	AAG Lys	GGT Gly	CAT His	CAA Gln	TGG Trp 195	TGT Cys	AGT Ser	TTG Leu	ACA Thr	AAT Asn 200	CAA Gln	TTT Phe	GTA Val	GAT Asp	ATT Ile 205	TTA Leu	11009
	TTG Leu	GAT Asp	YYY YYY	GAG Glu 210	GAA Glu	AGA Arg	AGA Arg	GTA Val	GGT Gly 215	AAG Lys	TCT Ser	TAT Tyr	TTT Phe	TCA Ser 220	TCT Ser	AGT Ser	11057
35	TTA Leu	ATA Ile	CCA Pro 225	GAT Asp	GAA Glu	TGT Cys	TAT Tyr	TTT Phe 230	CAA Gln	ACG Thr	TTT Phe	GCT Ala	ATG Met 235	ATA Ile	AAA Lys	AAA Lys	11105
	GTT Val	GAA Glu 240	ATT Ile	TAT	CAA Gln	CAG Gln	AAA Lys 245	TAA NBA	ATG Met	TCA Ser	GCA Ala	CGC Arg 250	TTA Leu	ATT Ile	GAT Asp	TGG Trp	11153
40	ACA Thr 255	AGA Arg	GGG Gly	AAA Lys	CCA Pro	TAT Tyr 260	ATT Ile	TGG Trp	CGA Arg	CAG Gln	GAT Asp 265	GAT Asp	TTT Phe	TTT Phe	GAA Glu	ATT Ile 270	11201
	ATG Met	AAT Asn	GAT Asp	AAA Lys	GAT Asp 275	TCA Ser	ATG Met	TTT Phe	TCT Ser	AGG Arg 280	AAG Lys	TTT Phe	GAT Asp	GAA Glu	Asn	GTA Val	11249
45	GAT Asp	CGT Arg	AAA Lys	ATA Ile 290	ATT	GAA Glu	GAA Glu	ATT Ile	TAT Tyr 295	ATA	AAA Lys	ATA Ile	AGA Arg	GGA Gly 300	285 AGA Arg	AGT Ser	11297
	ACT Thr	GAT Asp	GAA Glu 305	GCA Ala	AAT Asn	AAA Lys	ATC Ile	AAA Lys 310	GAT Asp	AAG Lys	AGA Arg	TTT Phe	ACA Thr 315	AAA Lys			11339
50	TAAT	CTTT	/CC	TATG	TTT	rg gz	LAAG A	DAAA	TT	TCT	rgga	AGG	GAG	AAG (GATT	TATCAT	11399
J.J	AGAT	rgaac	CT	GAGC	ATGGF	CA AJ	TTG	GAG	TC	AGC	TTA	GCT	TTGO	CAG A	LAAA?	CAATT	11459
	TTT	AGTA	\AT	CATG?	TATC	G TA	CGAC	ATG	AGA	ACA1	CTT	ATA	DAAA	CA A	AAC1	TATTTC	11519

	AGAAATAAAA TCTATAAAAA AAAATATTGG AAAAAAAGAA TTAGTTTTTT TTCATGGGGG 115	79
	AGGAAATTTC GGGACACTTT ATCTAAAGTA TGAGCGCATT AGAAGATTGG CAGTATCAAA 116	39
5	GCTTCCCTTT AATAAAATGA TTCTATTTCC TCAGTCAATT TCATTTGAAG ATAGTAGGTT 116	99
	TGGTCAGAAG CAGCTGAATA AAAGTAAAAA AATATACAGT CAAAATACAA ATTTTATTTT	59
•	GACTGCAAGA GAACCAAAAT CTTATGGTTT AATGAAGAAA TGTTTTCCAT ATAACAAAGT 118	19
	AATCTTGACA CCGGATATCG TGCTCTCATT TAAATTTGAA GTCACCATTT CTGATACGCA 118	79
10	TATTGGGAAA GAAAAGGATA GTGTTATAAC TTATGAAAAT CGTCAACACT ATCTTGAGAT 119	39
	AAAGTGGGAT GAAATTGCGC AGCATGAGGT CGCCTTAACT GATAGATTAC ATGGTATGAT 119	199
	TTTTTCATAT ATCACAGGCA CACCATGTGT TGTTTTGGCT AATAATAATC ATAAAATTGA 120	159
	AGGAACATAC AAACATTGGT TGAATGAAGT CAACTATATT CGTTTTATTG AAAATCCGAC 121	.19
15	TGTTGAAAAT ATTTTAGATG CAATCAATGA CTTAAAGCAA ATCGAACCTC ACTATATTGA 121	.79
	TTTATCTGAT AAATTTCAAC CACTAATTGA TGCGATAAAA GGGTAAAGGT TTA ATG 122 Met 1	:35
20	AAT AAA TAT AAA AAA CTA CTA TCC AAC TCT CTT GTT TTC ACG ATA GGA Asn Lys Tyr Lys Lys Leu Leu Ser Asn Ser Leu Val Phe Thr Ile Gly 5 10 15	183
	AAC TTA GGC AGC AAA CTG TTA GTC TTT TTA CTC GTA CCG CTC TAC ACC Asn Leu Gly Ser Lys Leu Leu Val Phe Leu Leu Val Pro Leu Tyr Thr 20 25 30	331
25	TAT GCG ATG ACA CCG CAA GAG TAT GGT ATG GCA GAC TTA TAT CAA ACA TYR Ala Met Thr Pro Gln Glu Tyr Gly Met Ala Asp Leu Tyr Gln Thr 35 40	379
	ACA GCA AAT CTA CTT TTG CCA TTA ATT ACA ATG AAT GTA TTT GAT GCA 124 Thr Ala Asn Leu Leu Pro Leu Ile Thr Met Asn Val Phe Asp Ala 50 65	127
30	ACT TTA CGT TTT GCT ATG GAA AAG TCA ATG ACA AAA GAG AGT GTG TTA 124 Thr Leu Arg Phe Ala Met Glu Lys Ser Met Thr Lys Glu Ser Val Leu 70 75 80	175
35	ACA AAT TCT CTT GTG GTT TGG TGT TTT AGC GCG GTG TTC ACT TGT TTG Thr Asn Ser Leu Val Val Trp Cys Phe Ser Ala Val Phe Thr Cys Leu 85 90 95	523
	GGC GCT TGT ATT ATC TAT GCG TTG AAC TTG AGT AAT AAA TGG TAT TTA 129 Gly Ala Cys Ile Ile Tyr Ala Leu Asn Leu Ser Asn Lys Trp Tyr Leu 100 105 110	571
40	GCT TTA CTT TTA ACC TTC AAC TTA TTT CAA GGT GGA CAA AGT ATA TTA 126 Ala Leu Leu Thr Phe Asn Leu Phe Gln Gly Gly Gln Ser Ile Leu 115 120 125	619
	Ser Gln Tyr Ala Arg Gly Ile Gly Lys Ser Lys Ile Phe Ala Ala Gly 130 135 140 145	667
45	GGA GTT ATT TTA ACC TTT TTG ACA GGC GCT TTA AAT ATT CTT TTT TTG 12' Gly Val Ile Leu Thr Phe Leu Thr Gly Ala Leu Asn Ile Leu Phe Leu 150 155 160	715
	GTA TAT TTA CCG CTT GGG ATT ACG GGC TAT TTA ATG TCC CTG GTT TTA 12' Val Tyr Leu Pro Leu Gly Ile Thr Gly Tyr Leu Met Ser Leu Val Leu 165 170 175	763
50	GCG AAT GTA GGT ACG ATT CTA TTT TTT GCT GGC ACA CTT TCC ATT TGG Ala Asn Val Gly Thr Ile Leu Phe Phe Ala Gly Thr Leu Ser Ile Trp 180 180 190	811
	AAG GAA ATT AGT TTT AAA ATA ATT GAT AAA AAA	859

	195		200		205	
5	CTC TAT Leu Tyr 210	Tyr Ala Leu	CCT TTG Pro Leu 215	ATT CCT AGT Ile Pro Ser	TCC ATC CTG TGG Ser Ile Leu Tr 220	TTGG TTA 12907 Trp Leu 225
					TTC TTT TTA GG	
10					ATT CCA AGT ATT Ile Pro Ser Ile 25:	lle Ser
	Ile Phe		Phe Thr		CAA ATT TCA GCC Gln Ile Ser Ala 270	
15					TAT TCG GAT GT Tyr Ser Asp Val 285	
		Ala Thr Phe			TCA GCT TTT ATC Ser Ala Phe Met 300	
20					AGT GAC TAT GC. Ser Asp Tyr Ala	
					ATG CTA TTT TC Met Leu Phe Se: 33	Ser Phe
25			Thr Asn		GCT AAA CAA AC Ala Lys Gln Th 350	
					GTT TGT GTC TT: Val Cys Val Let 365	
30	GTG GTG Val Val 370	Leu Leu Pro	ATC ATC Ile Ile 375	GGC TTG GAT Gly Leu Asp	GGC GCA GGT TT. Gly Ala Gly Let 380	A TCA GCC 13387 1 Ser Ala 385
25					CGT GTC AAA GA' Arg Val Lys As	
35					ATT TTT ATC AG Ile Phe Ile Se 41	r Asn Leu
40			Gln Ile		TTT TAT CTA CC Phe Tyr Leu Pr 430	
	Phe Leu 435	Tyr Phe Gly	Leu Ala 440	Leu Leu Phe	TGT GGC ATG TT. Cys Gly Met Le	u Val Val
45					GCG CTA AAA AT Ala Leu Lys Il 460	
45	AAG ACA Lys Thr	TTT GGA ATG Phe Gly Met 470	AAA TCC Lys Ser	TCA TAAAAAT Ser	AGA CAGGAGGTGT	ATCTCGAATG 13681
	GTATCGAG	SAT ATATCTCCT	G TCTATI	TTTTA TGATAC	TTTT GTGTTAGCTC	AACTCAACCG 13741
50					ACAA CCCAAAAAAT	
					TTGA ATGGTTTCAA	
	AGTGACC	AAA CTGACAATG	SA CAAACT	IGITT GAAATC.	AGTA TTGATACAGT	AAAGGCCACC 13921

	TAAA	IGGAA	TG A	AGTA	GATA	A T	ATTT#	AGCAC	AGC	CTCI	TGA	ATCG	TTCI	rgg (GATCO	GCTT	T	13981
	TATA	AAGT	'CA A	AAGG	ATTC	A G	TGAC	TCGC	CTC	AAAA	ATCC	GTTA	TTT	AG 1	TAAAA	AGTA	.C	14041
i	CATO	AATA	AC A	GTAA	AAAT	T A	CACAC	TGAA	AGC	AAGA	ATAG	AGAT	'AAA'	'AA (CTGAA	LAAAT	'A	14101
	TTT	AGGT	GA I	ACTG	GATA	c cz	AAAC	ACCA	GAT	TAATO	CAGC	GTTA	ATA	GA (GTATI	AAAG	T	14161
	CAAT	GTGG	TA I	AGTO	:AAAG	T G	GTTA	TCAA	CTI	AGCC	CAGG	CTTI	GATA	GC (GAGTO	AGAA	.C	14221
	GGG	CATA	TC A	GCCA	AGTA	A T	CGTCG	CATA	ACI	CAGO	ATA	AATG	TGAT	CA A	AAATA	CTGC	T	14281
0	GAGG	TAGA	TC A	TATA	TTTT	CG	CAACI	GTTT	CTA	ACTO	CTT	TTCI	TGAI	GA (GATTA	ACCC	T	14341
	ATTI	TAAC	A TA	TTTT	AAAA'	C T	GTCAT	GTTT	TTF	TGA	\TTT	AAAA	TAAT	TG :	TTAAA	GAAA	A	14401
	TAAF	LAATT	CA C	CAGI	TGGT	T C	TGTT	CAAA	GTI	TTCC	CAAA	LAAA	CTAT	TT :	TAGTO	TAAA	A	14461
5	TTG!	IGAAA	AA A	GACA	GAGA	G G	ACAG!	AGTAA	TGF	ATTA	\TTT	TAAA	GGCF	AA.	CAATT	CAAA	A	14521
	AAGA	CGTC	AT I	ATTO	TCTC	T G	TTGGT	TACT	ACC	TGC	TTA	CAAT	CTAF	AGC :	TATC	AATT	.G	14581
	TTC	AGGAA	TT C	TTAT	ATGA	T C												14602
0																		
	(2)	INFO	RMAT	TIONS	POU TERI	R L	A SEC) ID	NO:	2:	JCE.							
		`	(Z	A) LC	NGUE	UR:	484	acid	les a	miné	ės							
25		(1	([co	NFIG DE M	URA'	TION:	: lin										
.5					RIPTI						BEQ :	D NC): 2:	:				
	Met 1	Ser	Ser	Arg	Thr 5	Asn	Arg	Lys	Gln	Lys 10	His	Thr	Ser	Asn	Gly 15	Ser		
	Trp	Gly	Met	Val 20	Asn	Val	Gly	Leu	Thr 25	Ile	Leu	Tyr	Ala	Ile 30	Leu	Ala		
00	Leu	Val	Leu	Leu	Phe	Thr	Met	Phe		Tvr	Asn	Phe	Leu		Phe	Ara		
			35					40		-1-			45					
	Phe	Leu 50	Asn	Ile	Ile	Ile	Thr 55	Ile	Gly	Leu	Leu	Val 60	Val	Leu	Ala	Ile		
15	Ser 65	Ile	Phe	Leu	Gln	Lys 70	Thr	Lys	Lys	Leu	Pro 75	Leu	Val	Thr	Thr	Val 80		
	Val	Leu	Val	Ile	Phe 85	Ser	Leu	Val	Ser	Leu 90	Val	Gly	Ile	Phe	Gly 95	Phe		
ıo	Lys	Gln	Met	Ile 100	Asp	Ile	Thr	Asn	Arg 105	Met	Asn	Gln	Thr	Ala 110		Phe		
	Ser	Glu	Val 115	Glu	Met	Ser	Ile	Val 120	Val	Pro	Lys	Glu	Ser 125	Asp	Ile	Lys		

Asn Asn Ile Glu Ile Leu Met Ser Ala Leu Lys Lys Asp Lys Lys Val 145 150 150 160

Asp Val Lys Val Asp Asp Val Ala Ser Tyr Gln Glu Ala Tyr Asp Asn 165 170 175

Leu Lys Ser Gly Lys Ser Lys Ala Met Val Leu Ser Gly Ser Tyr Ala 180 190

Ser Leu Leu Glu Ser Val Asp Ser Asn Tyr Ala Ser Asn Leu Lys Thr 195 200 205

55

	Ile	Tyr 210	Thr	Tyr	Lys	Ile	Lys 215	Lys	Lys	neA	Ser	Asn 220	Ser	Ala	Asn	Gln
5	Val 225	Asp	Ser	Arg	Val	Phe 230	Asn	Ile	Tyr	Ile	Ser 235	Gly	Ile	Asp	Thr	Тут 240
	Gly	Pro	Ile	Ser	Thr 245	Val	Ser	Arg	Ser	Asp 250	Val	Asn	Ile	Ile	Met 255	Thr
	Val	Asn	Met	Asn 260	Thr	His	Lys	Ile	Leu 265	Leu	Thr	Thr	Thr	Pro 270	Arg	Asp
10	Ala	Tyr	Val 275	Lys	Ile	Pro	Gly	Gly 280	Gly	Ala	Asp	Gln	Tyr 285	Asp	Lys	Leu
	Thr	His 290	Ala	Gly	Ile	Tyr	Gly 295	Val	Glu	Thr	Ser	Glu 300	Gln	Thr	Leu	Glu
15	Asp 305	Leu	Tyr	Gly	Ile	Lys 310	Leu	Авр	Tyr	Tyr	Ala 315	Arg	Ile	Asn	Phe	Thr 320
	Ser	Phe	Leu	Lys	Leu 325	Ile	Asp	Gln	Leu	Gly 330	Gly	Val	Thr	Val	His 335	Asr
20	Asp	Gln	Ala	Phe 340	Thr	Gln	Glu	Lys	Phe 345	Asp	Phe	Pro	Val	Gly 350	Asp	Ile
20	Gln	Met	Asn 355	Ser	Glu	Gln	Ala	Leu 360	Gly	Phe	Val	Arg	Glu 365	Arg	Tyr	Asr
	Leu	Аяр 370	Gly	Gly	Asp	Asn	Asp 375	Arg	Gly	Lys	Asn	Gln 380	Glu	Lys	Val	Ile
25	Ser 385	Ala	Ile	Leu	Asn	Lys 390	Leu	Ala	Ser	Leu	Lys 395	Ser	Val	Ser	Asn	Phe 400
	Thr	Ser	Ile	Val	Asn 405	Asn	Leu	Gln	Ąsp	Ser 410	Val	Gln	Thr	Asn	Met 415	Ser
30	Leu	Asn	Thr	Ile 420	Asn	Ala	Leu	Ala	Asn 425	Thr	Gln	Leu	Glu	Ser 430	Gly	Ser
30	Lys	Phe	Thr 435	Val	Thr	Ser	Gln	Ala 440	Val	Thr	Gly	Thr	Gly 445	Ser	Thr	Gly
	Gln	Leu 450	Ile	Ser	Tyr	Ala	Met 455	Pro	Asn	Ser	Ser	Leu 460	Tyr	Met	Met	Lys
35	Leu 465	Asp	Asn	ser	Ser	Val 470	Glu	Ser	Ala	Ser	Gln 475	Ala	Ile	Lys	Lys	Let 480
	Met	Glu	Glu	Lys												

40

45

50

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3:
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 (A) LONGUEUR: 243 acides aminés
 (B) TYPE: acide aminé
 (D) CONFIGURATION: linéaire
 (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

Val Ile Asp Val His Ser His Ile Val Phe Asp Val Asp Asp Gly Pro 1 5 10 Glu Thr Leu Glu Glu Ser Leu Asp Leu Ile Gly Glu Ser Tyr Ala Gln 20 25 30Gly Val Arg Lys Ile Val Ser Thr Ser His Arg Arg Lys Gly Met Phe 35 45

Glu Thr Pro Glu Asp Lys Ile Phe Ala Asn Phe Lys Lys Val Lys Ala 50 60 Glu Ala Glu Ala Leu Tyr Pro Asp Leu Thr Ile Tyr Tyr Gly Gly Glu 65 70 75 80 Leu Tyr Tyr Thr Ser Asp Ile Val Glu Lys Leu Glu Lys Asn Leu Ile 85 90 Pro Arg Met His Asn Thr Gln Phe Ala Leu Ile Glu Phe Ser Ala Arg 100 105 110 10 Thr Ser Trp Lys Glu Ile His Ser Gly Leu Ser Asn Val Leu Arg Ala 115 120 125 Gly Val Thr Pro Ile Val Ala His Ile Glu Arg Tyr Asp Ala Leu Glu 130 140 Glu Asn Ala Asp Arg Val Arg Glu Ile Ile Asn Met Gly Cys Tyr Thr 145 150 150 155 15 Gln Val Asn Ser Ser His Val Leu Lys Pro Lys Leu Phe Gly Asp Lys Asp Lys Val Arg Lys Lys Arg Val Arg Phe Phe Leu Glu Lys Asn Leu 180 185 190 Val His Met Val Ala Ser Asp Met His Asn Leu Gly Pro Arg Pro Pro 195 200 205 Phe Met Lys Asp Ala Tyr Glu Ile Val Lys Lys Asn Tyr Gly Ser Lys 210 225 220 Arg Ala Lys Asn Leu Phe Ile Glu Asn Pro Lys Thr Leu Leu Glu Asn 225 235 240 25 Gln Tyr Leu

30

40

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 231 acides aminés

(B) TYPE: acide aminé

- (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

Met Asn Gln Asp Asn Thr Lys Ser Asp Glu Ile Asp Val Leu Ala Leu 1 15

Leu His Lys Leu Trp Thr Lys Lys Leu Leu Ile Leu Phe Thr Ala Phe 20 25 30

Tyr Phe Ala Val Phe Ser Phe Leu Gly Thr Tyr Phe Phe Ile Gln Pro 35 40

Thr Tyr Thr Ser Thr Thr Arg Ile Tyr Val Val Asn Gln Ala Thr Asp 50 55

Asn Lys Asn Leu Ser Ala Gln Asp Leu Gln Ala Gly Thr Tyr Leu Ala 65 70 75 80

Asn Asp Tyr Lys Glu Ile Ile Ala Ser Asn Asp Val Leu Ser Glu Val

Ile Lys Asp Glu Lys Leu Asn Leu Ser Glu Ala Glu Leu Ser Lys Met 100 105 110

Val Ser Val Asn Ile Pro Thr Asp Thr Arg Leu Ile Ser Ile Ser Val

Asn Ala Lys Thr Gly Gln Asp Ala Gln Thr Leu Ala Asn Lys Val Arg

	Glu 145	Val	Ala	Ser	Lys	Lys 150	Ile	Lys	Lys	Val	Thr 155	Lys	Val	Glu	Asp	Va]
5	Thr	Thr	Leu	Glu	Glu 165	Ala	Lys	Leu	Pro	Glu 170	Ser	Pro	Ser	Ser	Pro 175	Asr
	Ile	Lys	Leu	Asn 180	Val	Leu	Leu	Gly	Ala 185	Val	Leu	Gly	Gly	Phe 190	Leu	Ala
	Val	Val	Gly 195	Val	Leu	Val	Arg	Glu 200	Ile	Leu	qaA	Asp	Arg 205	Val	Arg	Arg
10	Pro	Glu 210	Asp	Val	Glu	qeA	Ala 215	Leu	Gly	Met	Thr	Leu 220	Leu	Gly	Ile	۷al
	Pro 225	As p	Thr	Asp	Lys	Ile 230	٠									
15																
20	(2)	(:	(E	CARACA) LC B) TY C) CC TYPE	TER NGUI PE: NFI DE I	STICEUR: acic SURAT	QUES 249 ie an FION: CULE:	DE I acio miné : lir : pro	LA SI des a néain otéir	EQUER mine ce ne	és	ID NO	D: 5	:		
	Met 1	Pro	Leu	Leu	Lys 5	Leu	Val	Lys	Ser	Lys 10	Val	qaA	Phe	Ala	Lys 15	Lys
25	Thr	Glu	Glu	Tyr 20	Tyr	Asn	Ala	Ile	Arg 25	Thr	Asn	Ile	Gln	Phe 30	Ser	Gly
	Ala	Gln	Met 35	Lys	Val	Ile	Ala	Ile 40	Ser	Ser	Val	Glu	Ala 45	Gly	Glu	Gly
	Lys	Ser 50	Met	Ile	Ser	Val	Asn 55	Leu	Ala	Ile	Ser	Phe 60	Ala	Ser	Val	Gly
30	Leu 65	Arg	Thr	Leu	Leu	Ile 70	Asp	Ala	Glu	Thr	Arg 75	Asn	Ser	Val	Leu	Sez 80
	Gly	Thr	Phe	Lys	Ser 85	Asn	Glu	Pro	Tyr	Lys 90	Gly	Leu	Ser	Asn	Phe 95	Let
35	Ser	Gly	Asn	Ala 100	Asp	Leu	Asn	Glu	Thr 105	Ile	Сув	Gln	Thr	Asp 110	Ile	Sea
	Gly	Leu	Asp 115	Val	Ile	Ala	Ser	Gly 120	Pro	Val	Pro	Pro	Asn 125	Pro	Thr	Sea
	Leu	Leu 130	Gln	Asn	Asp	Asn	Phe 135	Arg	His	Leu	Met	Glu 140	Val	Ala	Arg	Sea
40	Cys 145	Tyr	Asp	Tyr	Val	Ile 150	Ile	Asp	Thr	Pro	Pro 155	Val	Gly	Leu	Val	11e
	Asp	Ala	Val	Ile	Ile 165	Ala	His	Gln	Ala	Asp 170		Ser	Leu	Leu	Val 175	Th
45	Glu	Ala	Gly	Lys 180	Ile	Lys	Arg	Arg	Phe 185	Val	Thr	Lys	Ala	Val 190	Glu	Glı
	Leu	Val	Glu 195	Ser	Gly	Ser	Gln	Phe 200	Leu	Gly	Val	Val	Leu 205	Asn	Lys	Va:
	qsA	Met 210	Thr	Val	Asp	Lys	Tyr 215	Gly	Phe	Tyr	Gly	Ser 220		Gly	Ser	Ту
50	Gly 225		Tyr	Gly	Lys	Lys 230		Asp	Gln	Lys	Glu 235	Gly	His	Ser	Arg	Ala 24
	His	Arg	Arg	Arg	Lys	Val	Gly	Trp	Asn							

5	(2)	INF	ORMA'	TION:	S PO	UR L	A SE) ID	NO:	6 :						
			(1) (i (i (i (i	CARA(A) L(B) T O) C(CTER ONGUI YPE: ONFI	ISTIC EUR: acic SURA:	DUES 227 de ar FION	DE 1 acio niné : lir	LA SI des a déai:	EQUE amin re	NCE: és					
10		() ()	ii) :	LAbE	DE I	NOLE	TULE	pro	otéi	ne.	SEQ	ID N	D: 6	:		
	Met 1	Ser	Gln	Ala	Lys 5	Glu	Glu	Ile	Ser	Asp 10	Val	Met	Thr	Tyr	Ser 15	Glu
15	Leu	Thr	Ser	His 20	Lys	Pro	Lys	Ile	Ile 25	Tyr	Ser	Leu	Ile	Lys 30	Arg	Ile
	Gly	Asp	Ile 35	Leu	Val	Ser	Ser	Ile 40	Gly	Leu	Ile	Ile	Leu 45	Ile	Pro	Leu
	Phe	Leu 50	Ile	Val	Ala	Leu	Ile 55	Met	Lys	Cys	Ser	Glu 60	Pro	Thr	Ala	Pro
20	Ile 65	Phe	Phe	Ser	His	Ile 70	Arg	Asn	Gly	Lys	Asn 75	Gly	Lys	Lys	Phe	Lys 80
	Met	Tyr	Lys	Phe	Arg 85	Thr	Met	Сув	Gln	Asp 90	Ala	Glu	Ser	Ile	Leu 95	Met
25	Lys	Asp	Thr	Glu 100	Leu	Phe	Ala	Lys	Phe 105	Lys	Ala	Asn	Gly	Tyr 110	Lys	Leu
	Glu	Thr	His 115	Glu	Asp	Pro	Arg	Ile 120	Thr	Lys	Ile	Gly	Gly 125	Ile	Leu	Arg
	Lys	Thr 130	Ser	Ile	Asp	Glu	Leu 135	Pro	Gln	Leu	Ile	Asn 140	Val	Phe	Leu	Gly
30	Gln 145	Met	Ser	Leu	Val	Gly 150	Pro	Arg	Pro	Leu	Pro 155	Asp	Arg	Glu	Ile	Ile 160
	Glu	Tyr	Gly	Ąsp	Asn 165	Gln	Glu	Lys	Phe	Leu 170	Ser	Val	Lys	Pro	Gly 175	Met
35	Thr	Gly	Trp	Trp 180	Gln	Val	Ser	Gly	Arg 185	Ser	Thr	Ile	Gly	Tyr 190	Pro	Glu
	Arg	Сув	His 195	Leu	Glu	Leu	Tyr	Tyr 200	Val	Glu	Lys	Cys	Сув 205	Phe	Thr	Phe
	Asp	Val 210	Leu	Ile	Leu	Leu	Lys 215	Thr	Ile	Gly	Ile	Val 220	Leu	Lys	Arg	Val
40	Gly 225	Ala	Arg													
45	(2)	INFO	(i) (:ARAC	TERI	STIC	UES	DE I	A SE	QUEN	ICE :					
		(2	(I	3) TY	PE:	UR: acid URAT	le am 'ION:	iné lin	éair	e	s					
		(1 (x)	(i) I	ESCF	DE N	OLEC ON I	E LA	SEC	UENC	e E:S	EQ 1	D NO): 7:			
50	Met 1	Asn	Glu	Gln	Val 5	Thr	Phe	Ile	Leu	Cys 10	Asp	Phe	Leu	Val	Arg 15	Glu
	Ile	Lys	Pro	Lys 20	Tyr	qaA	Leu	Leu	Ala 25	Tyr	Gln	Phe	Ile	Ser 30	Lys	Lys

		a, s	35	110	_yo		wp	40	Val	nis	Cys	UIS	45	Ser	гув	Ald
5	Gly	Val 50	Ile	Gly	Arg	Leu	Ala 55	Ala	Lys	Arg	Arg	Gly 60	Val	Lys	Lys	Ile
	Phe 65	Tyr	Thr	Pro	His	Ala 70	Tyr	Ser	Phe	Leu	Ala 75	Pro	Glu	Phe	Ser	Gly 80
	Lys	Lys	Lys	Phe	Leu 85	Phe	Val	Gln	Ile	Glu 90	Lys	Phe	Leu	Ser	Arg 95	Phe
10	Ala	Thr	Thr	Lys 100	Ile	Phe	Сув	Val	Ser 105	Ile	Ala	Glu	Met	Gln 110	Ala	Ala
	Leu	Glu	Val 115	neA	Leu	qaA	Lys	Thr 120	Asp	Lys	Phe	Gln	Val 125	Ile	Tyr	Asn
15	Gly	Leu 130	Pro	Glu	Ile	дад	Leu 135	Pro	Ser	Lys	Glu	Thr 140	Ile	Arg	Ala	Gln
	Leu 145	Gly	Leu	Glu	Lys	Ala 150	Ala	Val	Val	Ile	Gly 155	Asn	Asn	Ala	Lys	Met 160
	Ser	Glu	Gln	Lys	Asn 165	Pro	Met	Phe	Phe	Met 170	Glu	Ile	Ala	Arg	Lys 175	Met
20	Ile	Arg	Gln	Asn 180	Ala	Asn	Trp	His	Phe 185	Val	Trp	Val	Gly	Asp 190	Gly	Gln
	Leu	Met	Pro 195	Leu	Phe	Gln	Ser	Phe 200	Ile	Lys	Gln	Asn	Gly 205	Leu	Glu	Gly
25	Asn	Ile 210	His	Leu	Leu	Gly	Glu 215	Arg	Pro	Asp	Ser	Glu 220	Ile	Val	Val	Thr
	Ala 225	Tyr	Asp	Ile	Phe	Leu 230	Thr	Thr	Ser	Gln	Tyr 235	Glu	Gly	Leu	Pro	Tyr 240
	Ala	Pro	Ile	Glu	Ala 245	Met	Arg	Ala	Gly	Val 250	Pro	Ile	Leu	Ala	Thr 255	Lys
30	Val	Val	Gly	Asn 260	Ser	Glu	Leu	Val	Ile 265	Glu	Gly	Lys	Asn	Gly 270	Tyr	Leu
	Ile	Asp	Leu 275	Glu	Trp	Ser	Lys	Ser 280	Val	Glu	Glu	Lys	Leu 285	Tyr	Lys	Ala
35	Ala	Lys 290	Ile	Asp	Ala	Gln	Met 295	Ile	Lys	Ala	Asp	Phe 300	Arg	Gln	Arg	Phe
	Ala 305	Ile	Asp	Gln	Ile	Leu 310	Lys	Gln	Ile	Glu	Thr 315	Ile	Tyr	Leu	Ala	
40		(:	(i) (; ; (ii) (;	CARACA) LC B) TO C) CC CYPE	ONGUI ONGUI ONFI ONFI ODE I	ISTI(SUR: acio SURA' MOLEO	QUES 372 de am PION CULE	DE 1 acio miné : lin : pro	LA SI les a néai: otéir	EQUE amin re ne	és	ID N	O: 8	:		
45	Met 1	Lys	Lys	Ile	Ser 5	Ile	Leu	His	Phe	Ser 10	Gln	Val	Ser	Gly	Gly 15	Gly
	Val	Glu	Lys	Tyr 20	Ile	Lys	Leu	Phe	Leu 25	Lys	Tyr	Ser	Asp	Val 30	Thr	Lys
	Phe	Asn	Asn 35	Tyr	Leu	Val	Ala	Pro 40	Asn	Leu	Glu	Asn	Tyr 45	Asp	Glu	Phe
50	Asn	Gly 50	Tyr	Leu	Lys	Met	Ser 55	Val	Asn	Phe	Asn	Met 60	Glu	Gln	Thr	Phe
	Ser	Pro	Leu	Lys	Ile	Phe	Lys	Asn	Val	Phe	Phe	Ile	Arg	Ser	Val	Leu

	65					70					75					80
	Lys	Lys	Ile	Asn	Pro 85	qeA	Ile	Val	Tyr	Leu 90	His	Ser	Thr	Phe	Ala 95	Gly
5	Val	Val	Gly	Arg 100	Ile	Ala	Ser	Ile	Gly 105	Leu	Pro	Thr	Lys	Val 110	Val	Tyr
	Asn	Pro	His 115	Gly	Trp	Ser	Phe	Lys 120	Met	Asp	Asn	Ser	Tyr 125	Leu	Lys	Lys
10	Leu	Ile 130	Phe	Lys	Leu	Ile	Glu 135	Phe	Ser	Leu	Ser	Phe 140	Leu	Thr	Asp	Lys
	Phe 145	Ile	Leu	Ile	Ser	Glu 150	Ser	Glu	Tyr	Ile	Leu 155	Ala	Asn	His	Ile	Ser 160
15	Phe	Asn	Lys	Ser	Lys 165	Phe	Ser	Leu	Ile	Asn 170	Asn	Gly	Val	Glu	Val 175	Ile
1.5	Thr	Gly	Asp	Ser 180	Arg	Asn	Glu	Ile	Glu 185	Glu	Ile	Phe	Pro	Asn 190	Glu	Asp
	Phe	Ile	Ile 195	Gly	Met	Val	Gly	Arg 200	Leu	Ser	Pro	Pro	Lys 205	Glu	Phe	Phe
20	Phe	Phe 210	Ile	Asp	Phe	Ala	Lys 215	Lys	Ile	Leu	Gln	Ile 220	Arg	Asn	Asp	Thr
	Asn 225	Phe	Ile	Ile	Val	Gly 230	Asp	Gly	Glu	Leu	Arg 235	Ser	Glu	Ile	Glu	Arg 240
25	Met	Ile	Leu	qeA	Asn 245	Gly	Leu	Gly	Asp	Lys 250	Ile	Tyr	Ile	Thr	Gly 255	Trp
20	Val	Asp	Asn	Pro 260	Arg	Asn	Tyr	Ile	Glu 265	Lys	Phe	Asp	Gln	Ala 270	Ile	Leu
	Phe	Ser	Arg 275	Trp	Glu	Gly	Leu	Ser 280	Leu	Thr	Ile	Ala	Glu 285	Tyr	Met	Ser
30	Gln	Lys 290	Lys	Thr	Ile	Leu	Ala 295	Thr	Asn	Ile	Gly	Gly 300	Ile	Asn	Asp	Leu
	Ile 305	Thr	Asp	Gly	Glu	Thr 310	Gly	Met	Leu	Ile	Glu 315	Val	Gly	Asp	Leu	Asn 320
35	Ser	Ala	Val	Ser	Lys 325	Ser	Phe	Glu	Leu	Arg 330	Asn	Asn	Lys	Glu	Val 335	Ser
	Asn	Gln	Leu	Ala 340	Asn	Asn	Ala	Tyr	Asn 345	ГÀЗ	Val	Val	Glu	Gln 350	Phe	Ser
	Ile	Glu	Lys 355	Gln	Met	Ala	Glu	Ile 360	Glu	Ser	Leu	Phe	Ile 365	Glu	Met	сув
40	Asn	Asn 370	Glu	Lys										•		
45	(2)		ORMAT	CARA	CTER	STI	QUES	DE I	LA SE	EQUE						
		144	(I (I	3) T	ONGUI CPE: ONFIC	acio SURA	le an CION:	niné : lir	néain		28					
		(xi	DES	SCRI	PTIO	N DE	LA S	EQU	ENCE	: SE	ID	NO:	9:			
50	Met 1	Leu	Ile	Leu	Lys 5	Leu	Lys	Phe	His	Leu 10	Lys	Ser	Leu	Phe	Leu 15	Lys
	Trp	Ile	Tyr	Arg 20	Leu	Leu	Tyr	Leu	Lys 25	Lys	Phe	Gln	Phe	Gly 30	Ala	Arg

	Leu	Thr	Phe 35	Arg	Asp	Gly	Phe	His 40	Leu	Leu	Ile	Glu	Lys 45	Ser	Gly	Lys
5	Val	Ile 50	Ile	Gly	Asn	His	Val 55	Phe	Phe	Asn	Asn	Phe 60	Cys	Ser	Ile	Ası
	Ala 65	Met	Leu	Ser	Val	Thr 70	Ile	Gly	Asp	Asp	Cys 75	Ile	Phe	Gly	Glu	Ası 80
	Val	Lys	Ile	Tyr	Asp 85	His	Asn	His	Сув	Tyr 90	Gln	Asn	Lys	Ser	Gln 95	Pro
10	Ile	Ser	Lys	Gln 100	Gly	Phe	Ser	Thr	Ala 105	Ala	Ile	Gln	Ile	Gly 110	Arg	Ası
	Сув	Trp	Ile 115	Gly	Ser	Gln	Val	Thr 120	Ile	Leu	Lys	Gly	Val 125	Thr	Ile	Gly
15	Asp	Asn 130	Ser	Ile	Ile	Gly	Ala 135	Gly	Val	Val	Val	Tyr 140	Gln	qeA	Val	Pro
	Glu 145	Asn	Ser	Ile	Val	Leu 150	Ser	Asn	Gly	Glu	Ile 155	Arg	Lys	Arg	Gly	
20																
20	(2)		(i) ([]	CARA(A) L(TER: ONGUI	JR LJ ISTI(EUR: acid	UES 324	DE I	LA SI	ZQUE						
25			TY	PE DI	S MO	SURA: LECUI N DE	LE: p	prote	Sine		Q ID	NO:	10:			
	Met 1	Tyr	Leu	Lys	Ser 5	Leu	Ile	Ser	Ile	Val 10	Ile	Pro	Val	Tyr	Asn 15	Va:
	Glu	Lys	Tyr	Leu 20	Glu	Lys	Сув	Leu	Gln 25	Ser	Val	Gln	Asn	Gln 30	Thr	Ту
30	Asn	Asn	Phe 35	Glu	Val	Ile	Leu	Val 40	Asn	Asp	Gly	Ser	Thr 45	Asp	Ser	Se
	Leu	Ser 50	Ile	Суз	Glu	Lys	Phe 55	Val	Asn	Gln	Asp	Lys 60	Arg	Phe	Ser	Va:
35	Phe 65	Ser	Lys	Glu	Asn	Gly 70	Gly	Met	Ser	Ser	Ala 75	Arg	Asn	Phe	Gly	Ile 80
	Lув	Lys	Ala	Lys	Gly 85	Ser	Phe	Ile	Thr	Phe 90	Val	Asp	Ser	Asp	Asp 95	Ty
40	Ile	Val	Lys	Asp 100	Tyr	Leu	Ser	His	Leu 105	Val	Ala	Gly	Ile	Lys 110	Ser	Gl
	Thr	Ser	Ile 115	Val	Сув	Ser	Lys	Phe 120	Phe	Leu	Val	Asp	Glu 125	Lys	Gly	Se
	Leu	Leu 130	Thr	Lys	Lys	Glu	Ala 135	Pro	Lys	Lys	Lys	Ser 140	Glu	Val	Val	Se
45	Ile 145	Glu	Glu	Ser	Ile	Lys 150	Ile	Leu	Leu	Leu	Gln 155		Asn	Gly	Tyr	As;
	Leu	Ala	Val	Trp	Gly 165	Lys	Leu	Tyr	Pro	Val 170		Phe	Phe	Glu	Thr 175	Il
50	Ser	Phe	Pro	Glu 180	Gly	Lys	Leu	Туг	Glu 185	Asp	Met	Gly	Thr	Thr 190	Tyr	Ly
	Leu	Leu	Lys 195		Ala	Ser	Glu	Val 200	Val	Phe	Leu	qeA	Ala 205	Tyr	Asp	Тy

	Ala	Tyr 210	Val	Gln	Arg	Pro	Asn 215	Ser	Ile	Met	Asn	Ser 220	Ser	Phe	Asn	Leu
5	Lys 225	Lys	Leu	Asp	Ile	Ile 230	Glu	Met	Val	His	Glu 235	Met	Glu	Asn	Asp	Ile 240
	Leu	Ala	Gln	Phe	Pro 245	Asn	Leu	Ala	Leu	Tyr 250	Val	Lys	Asn	Arg	Ala 255	Phe
10	Ala	Ala	Glu	Val 260	Lys	Ile	Phe	Leu	Glu 265	Ile	Pro	Lys	Glu	Lys 270	Glu	Phe
10	Glu	Gln	Ala 275	Gln	Lys	Gln	Leu	Trp 280	His	Asp	Ile	Lys	Lys 285	Asn	Arg	Lys
•	Ala	Pro 290	Phe	Met	Thr	Lys	Gly 295	Ala	Arg	Leu	Lys	Asn 300	Arg	Leu	Gly	Ala
15	Ser 305	Leu	Ser	Phe	Leu	Gly 310	Lys	Ser	Leu	Phe	Leu 315	Thr	Ile	Gly	Lys	Gln 320
	Leu	Val	qaA	Arg												
20																
	(2)	INF	(1	FIONS CARACA) LC B) TO C) CC	CTER: ONGUI (PE:	ISTI(EUR: acio	OUES 360 le ar	DE I acio niné	LA SI les a	EQUE						
25		(ii) (xi)	DES	PE DI	E MOI	LECUI	E: 1	roté	Sine		Q ID	NO:	11:			
	Met 1	Val	Ile	Tyr	Phe 5	Leu	Leu	Phe	Pro	Met .10	Ile	Ala	Met	Ile	Tyr 15	Leu
	Met	Thr	Leu	Leu 20	Leu	Arg	Gln	Lys	Ala 25	Gln	Ile	Gln	Lys	Thr 30	Ile	Phe
30	Сув	Val	Leu 35	Thr	Phe	Gly	Thr	Leu 40	Gly	Phe	Ile	Ser	Ala 45	Ser	Arg	Ala
	Ser	Ser 50	Val	Gly	Thr	Asp	Val 55	Thr	Leu	Tyr	Glu	Asn 60	Ile	Phe	Lys	Ser
35	Ile 65	Asn	Tyr	Gly	Ile	Ser 70	Ala	Glu	Asn	Asn	Trp 75	Gly	туг	Val	Ile	Tyr 80
	Asn	Lys	Leu	Ile	Gly 85	Ser	Val	Phe	Gly	Tyr 90	Thr	Gly	His	Glu	Ile 95	Thr
40	Ala	Ala	Asn	Ser 100	Val	Leu	Ile	Thr	Ile 105	Leu	Ile	Gly	Ile	Phe 110	Ile	Trp
	Lys	Val	Ala 115	Glu	His	Tyr	Phe	Val 120	Ala	Thr	Phe	Leu	Tyr 125	Ile	Ser	Leu
45	Phe	Tyr 130	Tyr	Ala	Thr	Ser	Phe 135	Asn	Ile	Ser	Arg	Gln 140	Phe	Ile	Ala	Met
40	Gly 145	Leu	Val	Leu	Val	Ala 150	Ile	Ser	Phe	Ala	Leu 155	qeA	Lys	Lys	Val	Met 160
	Pro	Trp	Phe	Ile	Leu 165	Thr	Val	Leu	Ala	Thr 170	Leu	Phe	His	Ala	Thr 175	Ala
50	Ile	Val	Ala	Phe 180	Pro	Val	Tyr	Trp	Leu 185	Thr	Lys	Val	His	Trp 190	Asp	Val
	Lys	Lys	Thr 195	Leu	Ser	Ile	Phe	Pro 200	Ile	Thr	Ile	Phe	Ala 205	Ser	Phe	Ile

	Phe	Asp 210	Ala	Ile	Leu	Asn	Ile 215	Phe	Val	Arg	Phe	Phe 220	Pro	His	Tyr	Glu
5	Net 225	Tyr	Ile	Thr	Gly	Thr 230	Gln	Phe	Asn	Ile	Ser 235	Asp	Gln	Gly	Gln	Gly 240
	Arg	Val	Val	Leu	Val 245	Lys	Ile	Phe	Ile	Leu 250	Leu	Ile	Leu	Phe	Thr 255	Leu
	Phe	Leu	Phe	Tyr 260	Lys	Lys	Ser	Tyr	Ala 265	Leu	Ile	Ser	Glu	Сув 270	His	Gln
10	Ser	Leu	Ile 275	Ala	Leu	Thr	Thr	Val 280	Gly	Leu	Ser	Ile	Gly 285	Ile	Val	Phe
	Tyr	Asn 290	Asn	Ile	Leu	Leu	Asn 295	Arg	Ile	Glu	Met	Phe 300	Tyr	Ser	Ile	Leu
15	Ser 305	Ile	Val	Phe	Ile	Pro 310	Ile	Ala	Ile	Asp	Tyr 315	Ile	Ser	Leu	Lys	Phe 320
	Lys	Gln	Lys	Asp	Ala 325	Val	Arg	Leu	Met	Leu 330	Thr	Ile	Gly	Ile	Leu 335	Leu
	Ile	Thr	Leu	Val 340	Pro	Tyr	Tyr	Ile	Gln 345	Val	Ser	Gly	Asn	Tyr 350	Ser	Gly
20	Ile	Leu	Pro 355	Tyr	Val	Ile	Gln	Gln 360								
25	(2)		(i)	CARAC	TER	JR LA ISTIC EUR:	UES	DE	A SI	ZQUEI						
			(E			acio	le an									
		G		CYPE												
			ii) I	LAbe	DE N	40LE	TULE:	pro	otéi	ne	EQ II	ои с	: 12	•		
30	Met 1	(x:	Li) I	TYPE SSCR:	DE N	MOLEC ON DI	ULE:	SEQU	JENCI	ne E: SI					Arg 15	Asn
30	1	(xi	Li) T L) DI Asp	rype ESCR: Arg	DE N PTIC Lys 5	MOLE(ON DI Lys	ULE: LA Gln	SEQU Val	otéi JENCI Ile	ne E: SI Leu 10	Ile	Leu	Ser	His	15	
30 35	1 Thr	(xi Glu Leu	Li) T L) DI Asp Ala	Arg Leu 20	DE 1 PTIC Lys 5 Lys	MOLEC ON DE Lys Ser	Gln Thr	sEQU Val	Ile Glu 25	Leu Leu Leu Leu	Ile Leu	er Gly Asn Tyr Ser Gly 350 E: ID NO: 12: le Leu Ser His Arg Asn 15 eu Asp Ser Gln Tyr Phe				
	1 Thr Asp	(xi Glu Leu Phe	Li) Di Asp Ala Phe 35	TYPE SSCR: Arg Leu 20 Leu	DE N PTIC Lys 5 Lys His	MOLEGON DI Lys Ser Ile	CULE: LA Gln Thr	Val Ile	JENCI JENCI Ile Glu 25 Lys	Leu 10 Leu Ser	Ile Leu Arg	Leu Asp Ile	Ser Ser Gln 45	His Gln 30 Asp	Tyr Phe	Phe Phe
	1 Thr Asp Tyr	Glu Leu Phe Leu 50	Lys	Arg Leu 20 Leu Lys	DE NOTICE LYS LYS His	MOLEGON DE Lys Ser Ile	Gln Thr Asp	Val Ile Lys 40	Ile Glu 25 Lys	Leu 10 Leu Ser	Ile Leu Arg Ile Val	Leu Asp Ile His	Ser Ser Gln 45	His Gln 30 Asp	Tyr Phe Glu	Phe Phe Arg
	Thr Asp Tyr Lys 65	Glu Leu Phe Leu 50 Asn	Lys Li) Tii) Dii Asp Ala Phe 35	Leu 20 Leu Lys	DE No. 12 PTIC Lys Lys His	Lys Ser Ile Thr	Thr Asp Lys 55	Val Ile Lys 40 Phe	Glu 25 Lys Ser	Leu 10 Leu Ser	Ile Leu Arg Ile Val	Leu Asp Ile His 60 Glu	Ser Ser Gln 45 Phe Ala	His Gln 30 Asp Ser Met	Tyr Phe Glu Phe	Phe Phe Arg Ala 80
35	Thr Asp Tyr Lys 65 Leu	Glu Leu Phe Leu 50 Asn	ii) Ti i) Di Asp Ala Phe 35 Lys Val Glu	Leu 20 Leu Lys His	Lys Lys His Trp	MOLEGON DI Lys Ser Ile Thr Gly 70 Arg	Gln Thr Asp Lys 55 Gly Asp	Val Ile Lys 40 Phe Phe	Glu 25 Lys Ser Ser Gly	Leu 10 Leu Ser Thr Met Glu 90 Asp	Ile Leu Arg Ile Val 75	Leu Asp Ile His 60 Glu Ser	Ser Ser Gln 45 Phe Ala Tyr	His Gln 30 Asp Ser Met Phe Val	Tyr Phe Glu Phe His	Phe Phe Arg Ala 80 Phe
35	Thr Asp Tyr Lys 65 Leu Leu	Glu Leu Phe Leu 50 Asn Leu Ser	ii) The DDD Asp Ala Phe 35 Lys Val Glu Gly	TYPE SSCR: Arg Leu 20 Leu Lys His Cys Asp	DE N PTIC Lys 5 Lys His Trp Ala 85 Asp	MOLEGON DE Lys Ser Ile Thr Gly 70 Arg	CULE: LA Gln Thr Asp Lys 55 Gly Asp	Phe Thr	Ile Glu 25 Lys Ser Gly Lys Lys 105	Leu Ser Thr Met Glu 90	Ile Leu Arg Ile Val 75 Tyr Asn	Leu Asp Ile His 60 Glu Ser	Ser Ser Gln 45 Phe Ala Tyr Ile	His Gln 30 Asp Ser Met Phe	Tyr Phe Glu Phe His 95	Phe Phe Arg Ala 80 Phe
35 40	Thr Asp Tyr Lys 65 Leu Leu Phe	Glu Leu Phe Leu 50 Asn Leu Ser	ii) The DD	TYPE SSCR: Arg Leu 20 Leu Lys His Cys Asp	DE No. 10 PTIC Lys 5 Lys 11 PTIC 11 PT	MOLEGON DE Lys Ser Ile Thr Gly 70 Arg	CULE: LA Gln Thr Asp Lys 55 Gly Asp Pro	Phe Thr Lys Lys Lys 40 Phe Lys Lys 120	DENCIFE IN THE SET OF	Leu 10 Leu Ser Thr Met Glu 90 Asp	Ile Leu Arg Ile Val 75 Tyr Asn	Leu Asp Ile His 60 Glu Ser Glu	Ser Ser Gln 45 Phe Ala Tyr Ile Ile 125 Pro	His Gln 30 Asp Ser Met Phe Val 110	Tyr Phe Glu Phe His 95 Phe Asp	Phe Phe Arg Ala 80 Phe Asn
35 40	Thr Asp Tyr Lys 65 Leu Phe	Glu Leu Phe Leu 50 Asn Leu Ser Phe Asn 130	ii) The Division of the Divisi	TYPE SSCR: Arg Leu 20 Leu Lys His Cys Asp 100 Asn	DE No. 10 PTIC Lys 5 Lys 11 PTIC 11 PT	MOLEGON DI Lys Ser Ile Thr Gly 70 Arg Met Tyr	CULE: LA Gln Thr Asp Lys 55 Gly Asp Pro Pro	Phe Thr Lys Lys 40 Phe Thr Tle Lys Tyr	DENCIO	Thr Glu 90 Asp Phe	Ile Leu Arg Ile Val 75 Tyr Asn Ile Glu	Leu Asp Ile His 60 Glu Ser Glu Asp Proo140 Asp	Ser Ser Gln 45 Phe Ala Tyr Ile Ile5 Pro	His Gln 30 Asp Ser Met Phe Val 110 Leu Glu	Tyr Phe Glu Phe His 95 Phe Asp	Phe Phe Arg Ala 80 Phe Asn
35 40	Thr Asp Tyr Lys 65 Leu Phe Glu Glu 145	Glu Leu Phe Leu 50 Asn Leu Ser Phe Asn 130 Glu	ii) The Division of the Divisi	TYPE SSCR: Arg Leu 20 Leu Lys His Cys Asp 100 Asn Val	DE No. 10 PTTC Lys 5 Lys 4 Lys 11e Trp Alas 85 Asp Ser Lys 12s	MOLEGON DI Lys Ser Ile Thr Gly 70 Arg Met Tyr Asn	CULE: LA Gln Thr Asp Lys 55 Gly Asp Pro Pro Ser 135 Tyr	Phe Thr Lys Lys 40 Phe Thr Tle Lys Tyr	DENCIFE TO THE PROPERTY OF THE	Thr Met Glu 90 Asp Phe Tyr	Ile Leu Arg Ile Val 75 Tyr Asn Ile Glu Met 155	Leu Asp Ile His 60 Glu Ser Glu Asp Proo140 Asp	Ser Ser Gln 45 Phe Ala Tyr Ile Iles Pro	His Gln 30 Asp Ser Met Phe Val 110 Leu Glu	Tyr Phe Glu Phe His 95 Phe Asp	Phe Phe Arg Ala 80 Phe Asn Phe Arg

				180					185					190		
	His	Gln	Trp 195	Сув	Ser	Leu	Thr	Asn 200	Gln	Phe	Val	Asp	Ile 205	Leu	Leu	Asp
5	Lys	Glu 210	Glu	Arg	Arg	Val	Gly 215	Lys	Ser	Tyr	Phe	Ser 220	Ser	Ser	Leu	Ile
	Pro 225	Asp	Glu	Сув	Tyr	Phe 230	Gln	Thr	Phe	Ala	Met 235	Ile	Lys	Lys	Val	Glu 240
10	Ile	Tyr	Gln	Gln	Lys 245	Asn	Met	Ser	Ala	Arg 250	Leu	Ile	Asp	Trp	Thr 255	Arg
	Gly	Lys	Pro	Tyr 260	Ile	Trp	Arg	Gln	Asp 265	Asp	Phe	Phe	Glu	Ile 270	Met	Asn
15	qaA	Lys	Asp 275	Ser	Met	Phe	Ser	Arg 280	Lys	Phe	Asp	Glu	Asn 285	Val	qaA	Arg
13	Lys	Ile 290	Ile	Glu	Glu	Ile	Tyr 295	Ile	Lys	Ile	Arg	Gly 300	Arg	Ser	Thr	Asp
	Glu 305	Ala	Asn	Lys	Ile	Lys 310	Asp	Lys	Arg	Phe	Thr 315	Lys				
20																
25	(2)	(ii)	(i) (I) I) IYI	CARACA) LC B) TY C) CC PE DI	F POUTER I	EUR: acid SURAT LECUI	UES 473 le an ION: LE: r	DE I acio miné lir croté	lA SI les a léair line	EQUEN aminé ce	ŝs					
	Met				TION									21	1	
	1	Asn	ny s	LYL	5	Lys	Leu	reu	ser	10	ser	Leu	vaı	Pne	Inr 15	IIe
30		Asn		20					25					30		_
		Tyr	35					40					45			
		Thr 50					55					60				_
35	65	Thr				70					75					80
		Thr			85					90					95	
40		Gly		100					105					110		
		Ala	115					120					125			
	Leu	Ser 130	Gln	Tyr	Ala	Arg	Gly 135	Ile	Gly	Lys	Ser	Lys 140	Ile	Phe	Ala	Ala
45	Gly 145	Gly	Val	Ile	Leu	Thr 150	Phe	Leu	Thr	Gly	Ala 155	Leu	Asn	Ile	Leu	Phe 160
	Leu	Val	Tyr	Leu	Pro 165	Leu	Gly	Ile	Thr	Gly 170	Tyr	Leu	Met	Ser	Leu 175	Val
50		Ala		180					185					190		
	Trp	Lys	Glu 195	Ile	Ser	Phe	Lys	Ile 200	Ile	Asp	Lys	Lys	Leu 205	Ile	Trp	Gln

	Met	Leu 210	Tyr	Tyr	Ala	Leu	Pro 215	Leu	Ile	Pro	Ser	Ser 220	Ile	Leu	Trp	Trp	
5	Leu 225	Leu	Asn	Ala	Ser	Ser 230	Arg	Tyr	Phe	Val	Leu 235	Phe	Phe	Leu	Gly	Ala 240	
	Gly	Ala	neA	Gly	Leu 245	Leu	Ala	Val	Ala	Thr 250	Lys	Ile	Pro	Ser	Ile 255	Ile	
	Ser	Ile	Phe	Asn 260	Thr	Ile	Phe	Thr	Gln 265	Ala	Trp	Gln	Ile	Ser 270	Ala	Ile	
10	Glu	Glu	Tyr 275	Asp	Ser	His	Gln	Lys 280	Ser	Lys	Tyr	Tyr	Ser 285	Asp	Val	Phe	
	His	Tyr 290	Leu	Ala	Thr	Phe	Leu. 295	Leu	Leu	Gly	Thr	Ser 300	Ala	Phe	Met	Ile	
15	Val 305	Leu	Lys	Pro	Ile	Val 310	Glu	Lys	Val	Val	Ser 315	Ser	Asp	Tyr	Ala	Ser 320	
	Ser	Trp	Gln	Tyr	Val 325	Pro	Phe	Phe	Met	Leu 330	Ser	Met	Leu	Phe	Ser 335	Ser	
	Phe	Ser	Asp	Phe 340	Phe	Gly	Thr	Asn	Tyr 345	Ile	Ala	Ala	Lys	Gln 350	Thr	Lys	
20	Gly	Val	Phe 355	Met	Thr	Ser	Ile	Tyr 360	Gly	Thr	Ile	Val	Сув 365	Val	Leu	Leu	
	Gln	Val 370	Val	Leu	Leu	Pro	Ile 375	Ile	Gly	Leu	Ąsp	Gly 380	Ala	Gly	Leu	Ser	
25	Ala 385	Met	Leu	Gly	Phe	Leu 390	Thr	Thr	Phe	Leu	Leu 395	Arg	Val	Lys	Asp	Thr 400	
	Gln	Lys	Phe	Val	Val 405	Ile	Gln	Ile	Lys	Trp 410	Arg	Ile	Phe	Ile	Ser 415	Asn	
	Leu	Leu	Ile	Val 420	Leu	Ala	Gln	Ile	Leu 425	Сув	Leu	Phe	Tyr	Leu 430	Pro	Ser	
3 <i>0</i>	Glu	Phe	Leu 435	Tyr	Phe	Gly	Leu	Ala 440	Leu	Leu	Phe	Сув	Gly 445	Met	Leu	Val	
	Val	Asn 450	Gln	Arg	Thr	Ile	Leu 455	Tyr	Ile	Ile	Met	Ala 460	Leu	Lys	Ile	Lys	
35	Asn 465	Lys	Thr	Phe	Gly	Met 470	Lys	Ser	Ser								
40	(2)	INFO) CAI () ()	RACTI A) L B) T C) N	ERIS' ONGU: YPE: OMBR:	TIQU BUR: aci B DE	ES DI 307 de ar BRII	aci aci niné NS:	SEQ des simp	UENC amin le							
A.F.			TY	PE D	E MO	LECU	TION LE:] LA:	pept	ide		Q ID	NO:	14:				
45		Me [*]	t Ly	s Gl	n Il	e Ly 5	s Se	r Ly	s Il	e Ar	g As 10	p Le	u Gl	n As	n As	n Phe 15	Thr
		Ty	r Va	l Ph	e Gl 20	y Ly	s Ly	s Th	r Ph	e Le 25		y Ar	g Gl	y Gl	u Al 30	a Ile	Ile
50		11	e As	p Gl 35	u Pr	o Gl	u Hi	s Gl	у Ав 40	n Le	u Gl	у Ав	p Gl	n Al 45	a Il	e Ala	Phe
		Al	a Gl 50		n Gl	n Ph	e Le	u Va 55		n Hi	s Va	l Se	r Va 60		g As	p Val	Glu

		His 65	Leu	Ile	Glu	Ser	Lys 70	Thr	Ile	Ser	Glu	Ile 75	Lys	Ser	Ile	Lys	Lys 80	
5		Asn	Ile	Gly	Lys	Lys 85	Glu	Leu	Val	Phe	Phe 90	His	Gly	Gly	Gly	Asn 95	Phe	
		Gly	Thr	Leu	Tyr 100	Leu	Lys	Tyr	Glu	Arg 105	Ile	Arg	Arg	Leu	Ala 110	Val	Ser	
		Lys	Leu	Pro 115	Phe	Asn	Lys	Met	Ile 120	Leu	Phe	Pro	Gln	Ser 125	Ile	Ser	Phe	
10		Glu	Asp 130	Ser	Arg	Phe	Gly	Gln 135	Lys	Gln	Leu	Asn	Lys 140	Ser	Lys	Lys	Ile	
		Tyr 145	Ser	Gln	Asn	Thr	Asn 150	Phe	Ile	Leu	Thr	Ala 155	Arg	Glu	Pro	Lys	Ser 160	
15		Tyr	Gly	Leu	Met	Lys 165	Lys	Cys	Phe	Pro	Tyr 170	Asn	Lys	Val	Ile	Leu 175	Thr	
		Pro	Asp	Ile	Val 180	Leu	Ser	Phe	Lys	Phe 185	Glu	Val	Thr	Ile	Ser 190	Asp	Thr	
		His	Ile	Gly 195	Lys	Glu	Lys	Asp	Ser 200	Val	Ile	Thr	Tyr	Glu 205	Asn	Arg	Gln	
20		His	Tyr 210	Leu	Glu	Ile	Lys	Trp 215	Asp	Glu	Ile	Ala	Gln 220	His	Glu	Val	Ala	
		Leu 225	Thr	Asp	Arg	Leu	His 230	Gly	Met	Ile	Phe	Ser 235	Tyr	Ile	Thr	Gly	Thr 240	
25		Pro	Cys	Val	Val	Leu 245	Ala	Asn	Asn	Asn	His 250	Lys	Ile	Glu	Gly	Thr 255	Tyr	
		Lys	His	Trp	Leu 260	Asn	Glu	Val	Asn	Tyr 265	Ile	Arg	Phe	Ile	Glu 270	Asn	Pro	
00		Thr	Val	Glu 275	Asn	Ile	Leu	Asp	Ala 280	Ile	Asn	Авр	Leu	Lys 285	Gln	Ile	Glu	
30		Pro	His 290	Tyr	Ile	Asp	Leu	Ser 295	Asp	Lys	Phe	Gln	Pro 300	Leu	Ile	Asp	Ala	
		Ile 305	Lys	Gly														
35	(2)	INFOI (i)	CARA (A) (B) (C)	ACTEI LOI TYI NOI	RIST: NGUE PE: 1 MBRE	IQUES UR: S nucle DE I	S DE 32 pa Sotia BRINS	LA S aires de S: s:	SEQUI s de imple	Dase								
40		(ii)	TYPI (A)	E DE	MOLI SCRI	ECULI PTIOI	3: A1 N: ,	utre /des	: = '	de nu 'olig	gonud	eot:						
40	GTTG	(X1) CGGC								SEQ	ID I	vo: 2	15:					32
45	(2)	INFO	CAR (A (B	ACTEI) LO!) TYI	RIST NGUE PB: 1	IQUES UR:	S DE 30 pa Sotia	LA : aire: de	NO: 1 SEQUI s de imple	ENCE base								
50			(D) TYPI (A)) COI E DE) DE:	NFIG MOLI SCRI	URAT: ECULI PTIO	ION: E: A: N:	line tre/des	ealre acio CE:	e de nu olig	gonue	rieot	ide' 16:	1				
	ATAG	CGGC	CG C'	TAG	CTCA'	r gr	YLADI	GCGG										30

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 31 paires de bases(B) TYPE: nucléotide 5 (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DB MOLECULE: Autre acide nucl,ique
 (A) DESCRIPTION: /desc = "oligonucleotide" (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17: CCTGCGGCCG CGCTTCCTAA TTCTGTAATC G 31 10 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 31 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire 15 (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucl, ique (A) DESCRIPTION: /desc = "oligonucleotide" 20 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18: CTGGCGGCCG CTACTTCACG TTTCTTTGCA T 31 25 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19: (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 31 paires de bases(B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 30 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19: 31 TACGCGGCCG CACATAGAAT AAGGCTTTAC G 35 Revendications 40 1. ADN d'origine chromosomique de bactérie lactique codant pour au moins une enzyme impliquée dans la biosynthèse de l'EPS présentant la structure répétée 45 50 où n > 1; A est choisi dans le groupe formé par β -D-Galp, β -D-Glcp et leurs dérivés acétyl et phosphatyl; et x et y

 ADN selon la revendication 1, codant pour au moins une enzyme impliquée dans la biosynthèse de l'EPS présentant la structure répétée

= 2, 3, 4, 5 ou 6 sachant que $x \neq y$.

10

5

- 3. ADN selon la revendication 1, comprenant la séquence nucléique SEQ ID NO:1.
- ADN selon la revendication 2 comprenant au moins un gène choisi dans le groupe de gènes délimités dans la séquence nucléique SEQ ID NO:1 par les nucléotides 352-1803, 1807-2535, 2547-3239, 3249-3995, 4051-4731, 4898-5854, 6425-7540, 7736-8212, 8221-9192, 9285-10364, 10392-11339, 11302-12222, et 12233-13651.
 - 5. ADN selon la revendication 2, qui est homologue ou qui s'hybride à un ADN selon l'une des revendications 3 et 4.
- 20 6. Vecteur recombinant comprenant un ADN selon l'une des revendications 1 à 5.
 - 7. Protéine susceptible d'être impliquée dans la biosynthèse de l'EPS présentant la structure répétée

30

25

et ayant la séquence en acides aminés choisie dans le groupe formé par les séquences SEQ ID NO:2, SEQ ID NO:3, SEQ ID NO:4, SEQ ID NO:5, SEQ ID NO:6, SEQ ID NO:7, SEQ ID NO:8, SEQ ID NO:9, SEQ ID NO:10, SEQ ID NO:11, SEQ ID NO:12, SEQ ID NO:13, SEQ ID NO:14, et les séquences homologues fonctionnelles.

35

- 8. Bactérie lactique comprenant, intégré dans son génome ou par le moyen d'un plasmide réplicable, un fragment d'ADN selon la revendication 1.
- 9. Procédé de production d'un EPS, dans lequel (1) on clone dans un vecteur un fragment d'ADN codant pour les enzymes impliquées dans la biosynthèse d'un EPS selon la revendication 7, ledit vecteur comprenant en outre une séquence permettant la réplication autonome ou l'intégration dans une cellule hôte, (2) on transforme une cellule hôte par ledit vecteur, (3) puis on cultive la cellule hôte transformée dans des conditions appropriées pour la production d'un EPS.
- 10. Procédé selon la revendication 9, dans lequel le vecteur comprend en outre une séquence promoteur et d'activation traductionnelle fonctionnels dans ladite cellule hôte.
 - 11. Procédé de production d'un EPS, dans lequel (1) on clone dans un vecteur un fragment d'ADN codant pour au moins une des enzymes impliquées dans la biosynthèse d'un EPS, (2) on transforme par ledit vecteur une bactérie lactique produisant le cas échéant un autre EPS, (3) puis on cultive la bactérie lactique transformée dans des conditions appropriées pour la production d'un nouvel EPS.
 - 12. Procédé selon l'une des revendications 9 à 11, dans lequel on clone dans un vecteur un fragment d'ADN selon l'une des revendications 2 à 5.

55

50

13. Utilisation d'un fragment d'ADN de la séquence SEQ ID NO:1 ou de son brin complémentaire, d'au moins 15pb, comme amorce utilisable dans une réaction de PCR ou comme sonde pour détecter *in-vitro* ou inactiver *in-vivo* des gènes de bactéries lactiques impliquées dans la biosynthèse d'un EPS.

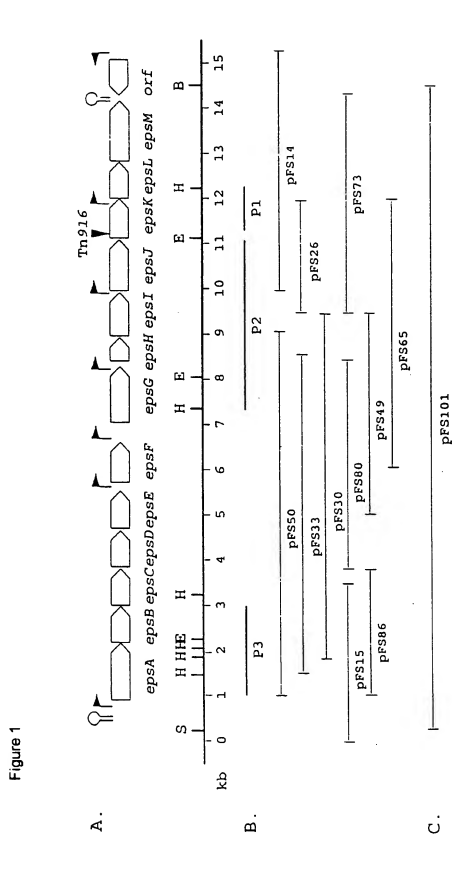
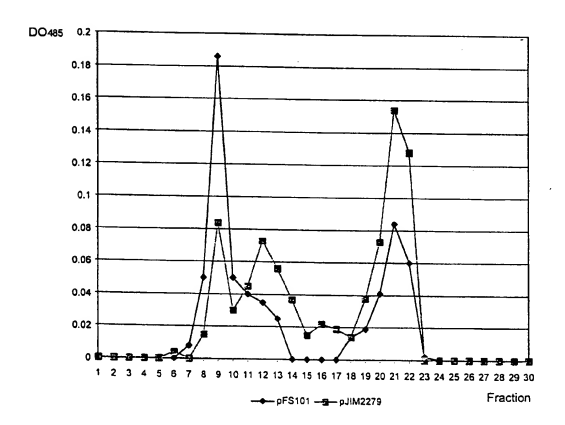


Figure 2





RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande EP 95 20 3663

Catégorie	Citation du document avec des parties per	indication, en cas de besoin, tinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (InlCl6)				
A	STREPTOCOCCI, ENTER 487-493 CODEN: DVBS 1995, XP000603799 STINGELE, F. ET AL: integration and tra genes involved in t exopolysaccharides thermophilus"	nsposition to identify the production of		C12N15/52 C12N15/74 C12N9/00 C12N1/21 C12P19/14 C12Q1/68				
A		SHINGTON US, 2002015452 AL.: "Nucleotide of genes essential for cride biosynthesis in poniae type 19F"	1,3-6,11	·				
	* page 5389, colonn page 5390, colonne	e de droite, alinéa 2 de gauche, alinéa 2 * e de gauche, alinéa 4		DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL6) C12N C07 K C12P				
A	of Streptococcus pn * abrégé * * page 189, colonne	BERLIN DE, 2015453 L.: "Cloning and e involved in the psular polysaccharide	1,3-7,11					
	* page 193, colonne	de gauche, alinéa 2 - le gauche, alinéa 1 *						
		-/	_					
Le pr	ésent rapport a été établi pour to	utes les revendications		_				
	Lieu de la recherche	Date d'achèvement de la recherche		Examinateur				
	LA HAYE	9 Octobre 1996	Mon	tero Lopez, B				
X : part Y : part auti A : arri O : divi	CATEGORIE DES DOCUMENTS (iculièrement pertinent à lui seul iculièrement pertinent en combinaiso re document de la même catégorie ère-plan technologique dgation non-écrite ument intercalaire	E : document de b date de dépôt d D : cité dans la d' L : cité pour d'aut	T: théorie ou principe à la base de l'invention E: document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D: cité dans la demande L: cité pour d'antres raisons à : membre de la même famille, document correspondant					



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande EP 95 20 3663

Catégorie	Citation du document avec des parties pe	indication, en cas de besoin, rtinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.CL6)
D,A		00603812 AL.: "Plasmid-encoded n in Lactobacillus casei	1	
A	TECHNOLOGY) 11 Févn * page 1, alinéa 3 * page 3, alinéa 2		1,6,8,9	
D,A	WO-A-92 02142 (SINO Février 1992 * page 8, ligne 1 -		1,6-10	
D.A	NL, pages 313-321, XP00 THIERRY DOCO ET AL. exocellular polysac Streptococcus them * abrégé *	Mai 1990, AMSTERDAM 22015454 : "Structure of an ccharide produced by	1,2,7-10	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Ci.6)
	sent rapport a été établi pour to		<u> </u>	
		Date d'achévement de la recherche		Examinateur
X: part Y: part autr A: arrie	LA HAYE CATEGORIE DES DOCUMENTS d' iculièrement pertinent à lui seul iculièrement pertinent en combinaiso e document de la même catégorie re-plan technologique fgation non-ècrite	E : document de brev date de dépôt ou D : cité dans la dema L : cité pour d'autres	pe à la base de l'in ret antérieur, mais après cette date ande : raisons	s publié à la

EPO FORM 1503 03.42 (PO4C02)



The Delphion Integrated View

Get Now: 图 PDF | More choices... Create new Work File Add Tools: Add to Work File: View: Expand Details | INPADOC | Jump to: Top Go to: Derwent Email this to a friend

> EP0750043B1: Exopolysaccharides-producing lactic acid bacteria[German][French] **₽**Title:

DNA of lactic acid bacteria - encoding enzymes involved in exo-PDerwent Title:

polysaccharide biosynthesis [Derwent Record]

EP European Patent Office (EPO) **P**Country:

8Kind: B1 Patent i (See also: EP0750043A1)

∀Inventor: Stingele, Francesca;

Mollet, Beat;

SOCIETE DES PRODUITS NESTLE S.A. **8** Assignee:

News, Profiles, Stocks and More about this company

2001-05-23 / 1995-12-28 Published / Filed:

> EP1995000203663 **P**Application

Number:

C12N 15/52; C12N 15/74; C12N 9/00; C12N 1/21; C12P 19/14;

C12Q 1/68;

FECLA Code: C12N15/52:

Priority Number: 1995-06-20 **EP1995000201669**

[From equivalent EP0750043A1] DNA of lactic acid bacteria A **P**Abstract:

> chromosomal DNA of a lactic acid bacterium is claimed, where the DNA encodes at least one enzyme involved in the biosynthesis of an exopolysaccharide (EPS) having the repeat structure: [-x)-A-(1x)-A((y-1)A)-(1-x)-A-(1- \ln where n > 1; A = á-D-Galp, á-D-Glcp or their acetyl or phosphate derivs.; and x and y = 2-6, provided that x

and y are different. Also new is a protein involved in the

biosynthesis of an EPS having the repeat structure: -3-á-D-Galp1-3á-D-Glcp(6-1-à-D-Galp)-1-3-à-D-GalpNac1- and has an amino acid

sequence selected from 13 defined sequences given in the

specification.

Van Malderen, Joelle;

or Firm:

PINPADOC Show legal status actions

Get Now: Family Legal Status Report

Legal Status: **P** Designated

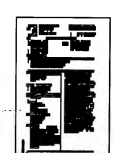
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LT LU LV NL PT SE SI Country:

Show known family members (at least 12) **P**Family:

Expand full description [From equivalent EP0750043A1] PDescription:

+ Etat de la technique

- + Etat de la technique
- + Résumé de l'invention
- + Résumé de l'invention



High Resolution

Low Resolution

55 pages

This Page Blank (uspto)

- + Description des figures:
- + Description des figures:
- + Description détaillée de l'invention
- + Description détaillée de l'invention
- <u>+ Milieux:</u> (rajouter 1,5% de Bacto-agar pour un milieu solide)
- <u>+ Milieux:</u> (rajouter 1,5% de Bacto-agar pour un milieu solide)
- <u>+ Exemple I: clonage d'un fragment d'ADN de la souche S. thermophilus Sfi6</u>
- <u>+ Exemple I: clonage d'un fragment d'ADN de la souche S. thermophilus Sfi6</u>
- + I.7. Analyse de la séquence SEQ ID NO:1:
- + I.7. Analyse de la séquence SEQ ID NO:1:
- + Exemple II: inactivation du gène epsJ
- + Exemple II: inactivation du gène epsJ
- + Exemple III: inactivation des gènes eps A, B, C, D, E, F, G, H, I, K, L, M
- + Exemple III: inactivation des gènes eps A, B, C, D, E, F, G, H, I, K, L, M
- + Exemple IV: restauration de la production d'EPS
- + Exemple IV: restauration de la production d'EPS
- + Exemple V restauration de la production d'EPS
- + Exemple V restauration de la production d'EPS
- + Exemple VI modification d'un EPS
- + Exemple VI modification d'un EPS
- + Exemple VII modification d'un EPS
- + Exemple VII modification d'un EPS
- + Exemple VIII modification d'un EPS
- + Exemple VIII modification d'un EPS
- + LISTE DE SEQUENCES

First Claim: Show all claims

1. DNA molecule encoding at least one enzyme involved in the biosynthesis of an exopolysaccharide being produced by a lactic bacterium, which is formed by an assembly of various different sugars forming a repetitive unit having the following structure: characterized in that it consists in a gene selected from the group of genes (1) which are limited within the nucleic sequence SEQ ID NO 1 by nucleotides 352-1803, 1807-2535, 2547-3239, 3249-3995, 4051-4731, 4898-5854, 6425-7540, 7736-8212, 8221-9192, 9285-10364, 10392-11339, 11302-12222 and 12233-13651, sequences which have the same function and an identity rate of more than 70% with the sequences being limited within the nucleotidic sequence SEQ ID NO 1 by nucleotides 352-1803, 1807-2535, 2547-3239, 3249-3995, 4051-4731, 4898-5854, 6425-7540, 7736-8212, 8221-9192, 9285-10364, 10392-11339, 11302-12222 et 12233-13651, and the nucleotidic sequences which have the same function and are hybridised in stringent conditions with the sequences being limited within the nucleotidic sequence SEQ ID NO 1 by nucleotides 352-1803, 1807-2535, 2547-3239, 3249-3995, 4051-4731, 4898-5854, 6425-7540, 7736-8212, 8221-9192, 9285-10364, 10392-11339, 11302-12222 et 12233-13651. [German] [French]

PForward References:

Go to Result Set: Forward references (1)

<u> </u>	SO to Result Get. Total a relation to the second													
PDF	Patent	Pub.Date	Inventor	Assignee	Title									
28	<u>US6022568</u>	2000-02-08	Lesens; Corinne		Ice cream with coating containing lactic acid bacteria									

8 Other Abstract Info:

CHEMABS 126(12)155045N DERABS C1997-044836 DERABS C1997-044837

This Page Blank (uspto)











© 1997-2004 Thomson

Research Subscriptions | Privacy Policy | Terms & Conditions | Site Map | Contact Us | Help

This Page Blank (uspto)